# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2004-002352

(43) Date of publication of application: 08.01.2004

(51)Int.Cl.

CO7D277/66 A61K 31/428 A61P 17/04 A61P 25/04 A61P 29/00 A61P 43/00 CO7D417/12 // CO7M 7:00

(21)Application number: 2003-089657

(71)Applicant: SANTEN PHARMACEUT CO LTD

(22) Date of filing:

28.03.2003

(72)Inventor: TOKAI MAKI

HONDA TAKAHIRO **NIWA MASASHI** TSUKAHARA YAEKO **FUJIMURA KENICHI** KONO SHINICHI

(30)Priority

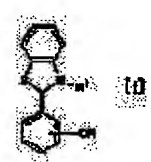
Priority number: 2002097500 Priority date: 29.03.2002 Priority country: JP

# (54) K-OPIOID RECEPTOR AGONIST COMPOSED OF 2-PHENYLBENZOTHIAZOLINE **DERIVATIVE**

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a κ-opioid receptor agonist composed of a 2-phenylbenzothazoline derivative.

SOLUTION: The present invention relates to the Kopioid receptor agonist composed of a compound containing a chemical structure represented by formula (I) [wherein R represents an alkyl group having an amino group as a substituent group; R1 represents an acyl group] as a basic skeleton or its salts. Namely, it is important for expressing k-opioid receptor agonist action to have an amino group as a substituent group on phenyl group of the 2-phenylbenzothiazoline and have an acyl group on a nitrogen atom of the 2phenylbenzothiazoline.



**LEGAL STATUS** 

[Date of request for examination].

15.03.2005

[Date of sending the examiner's decision of

(19) 日本国特許庁(JP)

# (12)公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開2004-2352 (P2004-2352A)

(43) 公開日 平成16年1月8日 (2004.1.8)

(51) Int.C1. <sup>7</sup>	F I	テーマコード (参考)
CO7D 277/66	CO7D 277/66	4CO63
A 6 1 K 31/428	A 6 1 K 31/428	4CO86
A61P 17/04	A61P 17/04	
A61P 25/04	A 6 1 P 25/04	•
A61P 29/00	A 6 1 P 29/00	
	審査請求 未請求 請求項の数 15 (	OL (全 85 頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号

特願2003-89657 (P2003-89657)

平成15年3月28日 (2003.3.28)

(32) 優先日

(22) 出願日

(31) 優先権主張番号 特顧2002-97500 (P2002-97500) 平成14年3月29日 (2002.3.29)

(33) 優先権主張国

日本国 (JP)

(71) 出願人 000177634

参天製薬株式会社

大阪府大阪市東淀川区下新圧3丁目9番1

9号

(74) 代理人 100083149

弁理士 日比 紀彦

(74) 代理人 100060874

弁理士 岸本 瑛之助

(74) 代理人 100079038

弁理士 渡邊 彰

(74) 代理人 100069338

弁理士 清末 康子

(72) 発明者 東海 真樹

大阪府大阪市東淀川区下新圧三丁目9番1

9号 参天製薬株式会社内

最終頁に続く

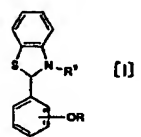
(54) 【発明の名称】2-フェニルペンゾチアゾリン誘導体からなるκオピオイド受容体アゴニスト

### (57) 【要約】

【課題】 2-フェニルベンソチアソリン誘導体からなる κオピオイド受容体アゴニストを 提供する。

【解決手段】本発明は一般式[1]で表される化学構造を基本骨格とする化合物またはそ の塩類からなるκオピオイド受容体アゴニストに関する。すなわち、2ーフェニルベンソ チアソリンのフェニル基にアミノグループを置換基として有するアルキル基を有し、かつ 、2-フェニルベンソチアソリンの窒素原子にアシル基を有することが、κオピオイド受 容体アゴニスト作用の発現に重要である。

# 【化1】



[式中、Rはアミノグループを置換基として有するアルキル基を示し; R d はアシル基を 示す。]

【選択図】 なし

【特許請求の範囲】

【請求項2】

下記一般式 [II] で表される化合物またはその塩類からなる κオピオイド受容体アゴニスト。

【化2】

$$\begin{array}{c|c}
R^2 \\
\hline
N \\
R^1 \\
\hline
R^4 \\
\hline
R^3
\end{array}$$
[II]

[式中、R 1 はアシル基を示し;

R<sup>2</sup> およびR<sup>3</sup> は同一または異なって水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基、アリールカルボニル基、アリールカルボニル基、アリールカルボニル基、アリールカルボニル基、アリールカルボニル基、アリールオキシ基、アルキルエ、ジクロアルキル基、アリールオキシ基、アルキルカルボニル基、アリールカルボニル基、アルキルアミノ基またはアリールアミノ基はハロゲン原子、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基、アリールオキシ基、カルボキシ基若しくはそのエステル、アルキルカルボニル基、アリールカルボニル基、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、シアノ基またはニトロ基で置換されていてもよく;

R<sup>4</sup> およびR<sup>5</sup> は同一または異なって水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基、アリールオキシ基またはアシル基でし、該アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アリール基、アリールオキシ基またはアシル基はハロゲン原子、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アリール基、水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基、アリールオキシ基、カルボキシ基若しくはそのエステル、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキルアミノ基、ニトロ基、アリールアミノ基、メルカプト基、アルキルチオ基、アリールチオ基、シアノ基、ニトロ基または複素環で置換されていてもよく、さらに前記アルキル基、シクロアルキル基、アリールま、アリールオキシ基、アリールカルボニル基、アリールカルボニル基、アリールカルボニル基、アリールチオ基または複素環は、アリール基、水酸基若しくはそのエステルで置換されていてもよく

R<sup>+</sup> とR<sup>5</sup> は結合して複素環を形成してもよく、該複素環はハロゲン原子、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基、アリールオキシ基またはカルボキシ基若しくはそのエステルで置換されていてもよく、さらに前記アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アルコキシ基またはアリールオキシ基はアリール基、水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルコキシアルコキシ基またはカルボキシ基若しくはそのエステルで置換されていてもよく;A<sub>1</sub> はアルキレン基を示す。]

【請求項3】

**;** ·

ー般式  $\begin{bmatrix} I & I \end{bmatrix}$  において、 $R^2$  および $R^3$  が同一または異なって水素原子、ハロゲン原子 50

、アルキル基またはアルコキシ基を示し、該アルキル基がハロゲン原子で置換されていて もよい化合物またはその塩類からなる請求項2記載のκオピオイド受容体アゴニスト。

#### 【請求項4】

一般式 [II] において、R<sup>4</sup> およびR<sup>5</sup> が同一または異なって水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基を示し、該アルキル基がアルキル基、シクロアルキル基、アリール基、水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基、カルボキシ基若しくはそのエステル、メルカプト基、アルキルチオ基または複素環で置換されていてもよく、さらに前記アルキル基またはアルコキシ基が、水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基またはアルコキシアルコキシ基で置換されていてもよい化合物またはその塩類からなる請求項2記載のκオピオイド受容体アゴニスト。

【請求項5】

一般式 [II] において、R<sup>4</sup> とR<sup>5</sup> が結合してピロリジン環またはピペリジン環を形成してもよく、該ピロリジン環またはピペリジン環がアルキル基、水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基またはカルボキシ基若しくはそのエステルで置換されていてもよく、さらに前記アルキル基が水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基で置換されていてもよい化合物またはその塩類からなる請求項2記載のκオピオイド受容体アゴニスト。【請求項6】

一般式「II]において、

R ' がアシル基を示し:

R<sup>2</sup>が水素原子、ハロゲン原子またはアルキル基を示し、該アルキル基がハロゲン原子で置換されていてもよく;

R<sup>3</sup> がハロゲン原子またはアルコキシ基を示し;

R<sup>\*</sup>が水素原子、アルキル基、シクロアルキル基を示し、該アルキル基がアルキル基、シクロアルキル基、アリール基、水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基で置換されていてもよく、さらに前記アルキル基が水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基で置換されていてもよく;

R<sup>+</sup> とR<sup>5</sup> が結合してピロリジン環またはピペリジン環を形成してもよく、該ピロリジン環またはピペリジン環がアルキル基、水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基またはカルボキシ基若しくはそのエステルで置換されていてもよく、さらに前記アルキル基が水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基で置換されていてもよく;

R<sup>5</sup>がアルキル基、水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基を示し、該アルキル基がシクロアルキル基、アリール基、水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基、カルボキシ基若しくはそのエステル、メルカプト、アルキルチオ基または複素環で置換されていてもよく、さらに前記アルコキシ基が水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基またはアルコキシアルコキシ基で置換されていてもよく;

A」がアルキレン基を示す化合物またはその塩類からなる請求項2記載のκオピオイド受容体アゴニスト。

【請求項7】

一般式「【【】において、

R ' がアシル基を示し;

R<sup>2</sup> が水素原子、ハロゲン原子またはアルキル基を示し、該アルキル基がハロゲン原子で 置換されていてもよく;

R<sup>3</sup> がハロゲン原子またはアルコキシ基を示し;

R<sup>+</sup>がアルキル基またはシクロアルキル基を示し、該アルキル基がアルキル基、シクロアルキル基、アリール基、水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基で置換されていてもよく;

R<sup>4</sup> とR<sup>5</sup> が結合してピロリジン環を形成してもよく、該ピロリジン環がアルキル基、水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基で置換されていてもよく、さらに前記アルキル基が水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基で置換されていてもよく;

R<sup>5</sup>がアルキル基、水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基を示し、該アルキル

10

30

20

40

20

40

50

基が水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基、メルカプト基またはアルキルチオ基で 置換されていてもよく、さらに前記アルコキシ基がアルコキシ基またはアルコキシアルコ キシ基で置換されていてもよく;

A」がアルキレン基を示す化合物またはその塩類からなる請求項2記載のκオピオイド受容体アゴニスト。

#### 【請求項8】

- ・3-アセチル-6-クロロー2- [2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル) -N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン
- ・3-アセチル-6-クロロー2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル)-N-(2-メチルプロピル)アミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンゾチアソリン
- ・3-アセチル-6-クロロー2- [2-(3-((2S)-2-ヒドロキシメチルアソラン-1-イル)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン
- ・3-アセチル-6-クロロー2-[2-(3-((3S))-ヒドロキシアソラン-1-イル)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン
- ・3-アセチル-6-クロロー2- [2-(3-(N-イソプロピル-N-(2-メトキシエチル)アミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン
- ・3-アセチルー6-クロロー2- [2-(3-(N-(2-エトキシエチル)-N-イソプロピルアミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン
- ・3-アセチル-6-クロロー2- [2-(3-(N-(フラン-2-イルメチル)-N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンゾチアソリン
- ・3 アセチル-2 [2 (3 (N (2 ヒドロキシエチル) N イソプロピルアミノ) プロポキシ) 5 メトキシフェニル] 5 トリフルオロメチルベンソチアソリン
- ・3-アセチル-5-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル)-N-イソプロピルアミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン
- ・3 アセチル-6 クロロー2 [2 (3 (N (2 ヒドロキシエチル) N イソプロピルアミノ) 1 メチルプロポキシ) 5 メトキシフェニル] ベンソチアゾリン
- ・3-アセチル-2-[2-(3-(N-イソプロピル-N-(2-メトキシエチル)ア ミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン
- -N- (1) プロピルアミノ)プロポキシ)-5- (1) フェニル] ベンソチアソリン・(+)-3- (1) アセチルー6- (1) クロロー2- (1) (2) -(1) (2) プロポキシ)-5- (1) オフェンー2- (1) ベンソチアソリン
- ・(+)-3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(フラン-2-イルメチル)-N-イソプロピルアミノ) プロポキシ)-5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン
- ・ (+) -3-アセチルー6-クロロー2- [2-(3-(N-エチル-N-イソプロピルアミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン
- ・ (+) -3-アセチル-6-クロロー2-[2-(3-(N, N-ジイソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンゾチアソリン
- ・(+)-3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-イソプロピル-N-メチルアミノ)プロボキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン
- · (+) -3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル

) - N-メチルアミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン ・ (-) -3-アセチルー6-クロロー2-[2-(3-(N-イソプロピルーN-(2 ーメトキシエチル) アミノ) プロポキシ) ー 5 ーメトキシフェニル] ベンゾチアゾリン ・ (-) -3-アセチルー6-クロロー2- [2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル ) - N - イソプロピルアミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン ・(-)-3-アセチルー6-クロロー2-[2-(3-(N-(2-エトキシエチル) -N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン ・ (+) -3-アセチル-2-[2-(3-(N-(2-エトキシエチル) - N-イソプ ロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン ・ (+) -3-アセチル-2- [2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル) -N-イソ 10 プロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンゾチアソリン ・3-アセチル-6-クロロー2- [2-(3-(N-イソプロピル-(N-(2-メト キシメチルオキシエチル)) アミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチア ソリン ・3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-イソプロピル-N-(2-(2-メトキシエトキシメトキシ) エチル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベ ンソチアソリン · 2 - [2-(3-(N-(2-アセトキシエチル) - N-イソプロピルアミノ) プロポ キシ)-5-メトキシフェニル]-3-アセチル-6-クロロベンソチアソリン ・3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-イソプロピル-N-(2-フェニ 20 ルカルボキシエチル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン ・3ーアセチルー6ークロロー2ー[2-(3-(N-ヒドロキシーN-イソプロピルア ミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン ・3 - アセチル-6 - クロロー2 - [2 - (3 - (N - シクロヘキシル - N - (2 - ヒド ロキシエチル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン ・3ーアセチルー6ークロロー2ー [2ー(3ー(NーエチルーNー(2ーヒドロキシエ チル) アミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン ・3-アセチル-2-[2-(3-(N-(2-エトキシエチル)-N-イソプロピルア ミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン · (+) - 3 - アセチルー 2 - [2 - (3 - (N - イソプロピル - N - (2 - メトキシエ チル) アミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリンよりなる群から 選ばれる化合物またはその塩類からなるκオピオイド受容体アゴニスト。

#### 【請求項9】

13

請求項1~8記載のκオピオイド受容体アゴニストを有効成分として含有する鎮痛または 鎮掻痒剤。

#### 【請求項10】

痛みがリウマチ様疾患に起因するものである請求項9記載の鎮痛剤。

# 【請求項11】

下記一般式[ | | | ] で表される化合物またはその塩類。

[化3]

$$\begin{array}{c|c}
R^2 \\
\hline
N-R^1 \\
O-A_1-N-R^5
\end{array}$$

$$\begin{bmatrix}
IIII
\end{bmatrix}$$

10

20

30

[式中、R dアシル基を示し:

R<sup>2</sup> は水素原子、ハロゲン原子またはアルキル基を示し、該アルキル基はハロゲン原子で置換されていてもよく;

R 3 はハロゲン原子またはアルコキシ基を示し:

R<sup>4</sup> はアルキル基またはシクロアルキル基を示し、該アルキル基はシクロアルキル、アリール、水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基で置換されていてもよく:

R<sup>4</sup> と R<sup>5</sup> は結合して水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基またはアルコキシアルキル基で置換されたピロリジン環を形成してもよく;

R<sup>5</sup>は水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基または一A<sub>2</sub>-R<sup>6</sup>を示し;

R 6 は水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基、アルコキシアルコキシ基、アルコキシアルコキシ基、メルカプト基またはアルキルチオ基を示し:

A」およびA2は同一または異なってアルキレン基を示す。

但し、R<sup>4</sup>とR<sup>5</sup>が結合して水酸基またはそのエステルで置換されたピロリジン環を形成する場合は、R<sup>2</sup>はハロゲン原子を示し、R<sup>4</sup>とR<sup>5</sup>が結合してアルコキシアルキル基で置換されたピロリジン環を形成する場合は、R<sup>2</sup>は水素原子を示し、R<sup>6</sup>が水酸基またはそのエステルの場合、R<sup>4</sup>はイソプロピル基を示す。]

【請求項12】

一般式 [III] において、

R <sup>I</sup> がアシル基を示し;

R<sup>2</sup> が 水 素 原 子 を 示 し ;

R<sup>3</sup> がアルコキシ基を示し:

R 4 がアルキル基を示し:

R<sup>4</sup> とR<sup>5</sup> が結合してアルコキシ基またはアルコキシアルキル基で置換されたピロリジン環を形成してもよく;

R<sup>5</sup>が水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基または一A。-R<sup>6</sup>を示し:

R<sup>6</sup> がアルコキシ基、アルコキシアルコキシ基またはアルコキシアルコキシアルコキシ基を示し:

A<sub>1</sub>およびA<sub>2</sub>が同一または異なってアルキレン基を示す請求項11記載の化合物または 4 その塩類。

【請求項13】

一般式 [III] において、

· R 「 がアシル 基を示し:

R<sup>2</sup> がハロゲン原子を示し;

R<sup>3</sup> がアルコキシ基を示し:

R 4 がアルキル基を示し:

R <sup>4</sup> と R <sup>5</sup> が結合して水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基で置換されたビロリジン環を形成してもよく;

R<sup>5</sup>が水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基または-A。-R<sup>6</sup>を示し:

R<sup>6</sup>がアルコキシ基、アルコキシアルコキシ基またはアルコキシアルコキシアルコキシ基 を示し:

A<sub>1</sub>およびA<sub>2</sub>が同一または異なってアルキレン基を示す請求項11記載の化合物または その塩類。

#### 【請求項14】

0

一般式 [ I I I ] において、

R <sup>1</sup> がアシル基を示し:

R<sup>2</sup>が水素原子またはハロゲン原子を示し;

R<sup>3</sup> がアルコキシ基を示し;

R 4 がイソプロピル基を示し;

R<sup>5</sup> が - A<sub>2</sub> - R<sup>6</sup> を示し;

R <sup>6</sup> が 水 酸 基 若 しく は そ の エ ス テ ル を 示 し :

A」およびA。が同一または異なってアルキレン基を示す請求項11記載の化合物または その塩類。

#### 【請求項15】

· 3 - アセチル - 6 - クロロー 2 - [2 - (3 - (N - (2 - ヒドロキシエチル) - N -イソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン

· 3 - アセチル - 6 - クロロー 2 - [2 - (3 - (N - ヒドロキシー N - イソプロピルア ミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンゾチアソリン

・3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-イソプロピル-N-(2-メトキ シエチル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン

・3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-エトキシエチル)-N-イ ソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン

・3-アセチル-5-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル) - N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン

・3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル)-N-イソプロピルアミノ) -1-メチルプロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソ リン

・3-アセチル-2-[2-(3-(N-(2-エトキシエチル) - N-イソプロピルア ミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンゾチアゾリン

- メトキシエチル) アミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン · (+) -3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル ) - N - イソプロピルアミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン · (+) -3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-エトキシエチル) - N - イソプロピルアミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン ・ (+) -3-アセチル-2-[2-(3-(N-(2-エトキシエチル) -N-イソプ

・3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-イソプロピル-(N-(2-メト キシメチルオキシエチル)) アミノ) ブロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチア 40 ソリン・

ロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン

・3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-イソプロピル-N-(2-(2-メトキシエトキシメトキシ) エチル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベ ンゾチアゾリン

・2-[2-(3-(N-(2-アセトキシエチル)-N-イソプロピルアミノ) プロポ キシ) -5-メトキシフェニル] -3-アセチル-6-クロロベンソチアソリン ·3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-イソプロピル-N-(2-フェニ ルカルボキシエチル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアゾリン よりなる群から選ばれる化合物またはその塩類。

【発明の詳細な説明】

50

10

30

40

50

#### [0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は2-フェニルベンソチアソリン誘導体またはその塩類からなるκオピオイド受容体アゴニストおよび新規の2-フェニルベンソチアソリン誘導体またはその塩類に関する。本発明のκオピオイド受容体アゴニストは、疼痛、掻痒などの治療剤として特に有用である。

### [0002]

【従来の技術】

痛みは、ヒトに危険を知らせる生体警告反応として生理的に大切な役割を担っている。その一方で、患者のクオリティー オブ ライフ (QOL) を低下させる大きな要因でもある。また、リウマチをはじめとするほとんどすべての種類の疾患に付随する痛みは、機能障害を引き起こす原因の一つでもある。したがって、痛みをコントロールすることは医療上極めて重要なことといえる(実験医学、18(17)、2332-2337(2000)、薬学会雑誌、120(12)、1291-1307(2000)。

#### [0003]

現在、痛みをコントロールする薬物として、モルヒネ等の麻薬性鎮痛薬やインドメタシン、ジクロフェナクナトリウムなどの非ステロイド性抗炎症薬(NSAIDs)等の非麻薬性鎮痛薬が汎用されている。

#### [0004]

しかし、麻薬性鎮痛薬は、強力な鎮痛作用を有する反面、薬物依存といった副作用も有し、その使用は厳しく制限されている。一方、NSAIDsは、プロスタグランジン等の炎症性メディエーターの合成に起因する疼痛治療薬として非常に有用であるが、麻薬性鎮痛薬のような強力な鎮痛作用は有していない。

#### [0005]

近年になって、オピオイド受容体のサブタイプとしてμ(ミュー)、κ(カッパ)および δ (デルタ) の3 受容体が提唱され、モルヒネの薬物依存といった副作用が、μオピオイド受容体を介して発現することが明らかにされている。さらに鎮痛作用は、μオピオイド 受容体、κオピオイド受容体およびδオピオイド受容体のいづれを介しても発現することが見出された。

#### [0006]

これらの発見は、選択的にκオピオイド受容体やδオピオイド受容体に作用する薬物が、μオピオイド受容体に作用する薬物の問題点を解決した鎮痛薬となる可能性を示唆している。

# [0007]

現在、選択的にκオピオイド受容体に作用する薬物として、U50488Hに代表されるフェニル酢酸アミド骨格を有する化合物、チフアドム(Thifuadom)に代表されるベンソジアゼピン骨格を有する化合物、アパドリン(Apadoline)に代表されるフェノチアジン骨格を有する化合物、TRK-820に代表される4,5-エポキシモルヒナン骨格を有する化合物などが報告されている(株式会社ミクス発行、オピオイドのすべて、222-229(1999))。

### [0008]

また、κオピオイド受容体を活性化することにより痛みが和らぐことが知られており、κオピオイド受容体アゴニストが鎮痛薬として有用であることが報告されている(株式会社ミクス発行、オピオイドのすべて、25-36(1999))。さらに、最近になってκオピオイド受容体アゴニストが鎮掻痒作用を有することも報告されている(WO98/23290)。

#### $\cdot$ [ 0 0 0 9 ]

一方、特開昭58-46079、特開昭59-67276、特開昭60-139679または特開昭62-221679公報には、2-フェニルベンゾチアゾリン誘導体が、カルシウム拮抗作用や血小板凝集作用を有し、高血圧、血栓症、狭心症、不整脈などの循環器

系疾患の治療剤として有用であることが報告されている。

[0010]

D

しかしながら、かかる2-フェニルベンソチアソリン誘導体のκオピオイド受容体に対する作用は知られておらず、ましてや、アゴニストとして作用するのか、アンタゴニストとして作用するのかは全く推測できない。また、その鎮痛作用や鎮掻痒作用についても全く報告されていない。

[0011]

【発明が解決しようとする課題】

医薬として有用な公知の2-フェニルベンソチアソリン誘導体の新たな薬理作用を見出すこと、さらにはそれらの類縁体である新規な2-フェニルベンソチアソリン誘導体を合成し、その有用な薬理作用を見出すことは非常に興味のある課題である。

10

[0012]

【課題を解決するための手段】

本発明者等は、2ーフェニルベンゾチアゾリン誘導体の新たな薬理作用を見出す為に鋭意研究した結果、かかる2ーフェニルベンゾチアゾリン誘導体がヒトェオピオイド受容体に対して優れたアゴニスト作用を有し、痛みや痒みの治療剤として有用であることを見出した。さらに、2ーフェニルベンゾチアゾリン誘導体のアミノアルキレン基の窒素原子に水酸基、アルコキシ基またはーA2ーR6などの新たな種々の置換基を導入した新規2ーフェニルベンゾチアゾリン誘導体を多数創製した後、それらもェオピオイド受容体アゴニスト作用を有することを見出し、本発明を完成させた。

20

[0013]

【発明の実施の形態】

本発明は一般式 [I] で表される化学構造を基本骨格とする化合物またはその塩類からなる κ オピオイド受容体アゴニストに関するものである。すなわち、2-フェニルベンソチアソリンのフェニル基にアミノグループを置換基として有するアルキル基を有し、かつ、2-フェニルベンソチアソリンの窒素原子にアシル基を有することが、κ オピオイド受容体アゴニスト作用の発現に重要である。

[0014]

【化4】

30

[0015]

[式中、Rはアミノグループを置換基として有するアルキル基を示し; R d はアシル基を示す。]

40

より具体的には、一般式 [ I I ] で表される化合物またはその塩類からなる κ オピオイド 受容体アゴニストに関する。

[0016]

【化5】

$$\begin{array}{c|c}
R^2 \\
\hline
N - R^1 \\
\hline
N - R^5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R^4 \\
\hline
N - R^5
\end{array}$$

20

[0017]

[式中、R<sup>1</sup>はアシル基を示し;

R<sup>2</sup> およびR<sup>3</sup> は同一または異なって水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基、アリールカルボニル基、アリールカルボニル基、アリールカルボニル基、アリールアミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、シアノ基またはニトロ基を示し、該アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキルカルボニル基、アリールカルボニル基、アルキルエ、アリール基、水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基、アリールオキシ基、カルボキシ基若しくはそのエステル、アルキルカルボニル基、アリールカルボニル基、アリールカルボニル基、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、シアノ基またはニトロ基で置換されていてもよく;

R<sup>4</sup> とR<sup>5</sup> は結合して複素環を形成してもよく、該複素環はハロゲン原子、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基、アリールオキシ基またはカルボキシ基若しくはそのエステルで置換されていてもよく、さらに前記アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アルコキシ基またはアリールオキシ基はアリール基、水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルコキシアルコキシ基またはカルボキシ基若しくはそのエステルで置換されていてもよく;A<sub>1</sub> はアルキレン基を示す。]

また、一般式 [1] および [1] で表される化合物の内、一般式 [11] で表される化合物またはその塩類は文献未知の新規化合物である。

[0018]

【化6】

20

[0019]

[式中、R<sup>1</sup> はアシル基を示し;

R<sup>2</sup> は水素原子、ハロゲン原子またはアルキル基を示し、該アルキル基はハロゲン原子で置換されていてもよく;

R<sup>3</sup> はハロゲン原子またはアルコキシ基を示し:

R<sup>4</sup> はアルキル基またはシクロアルキル基を示し、該アルキル基はシクロアルキル、アリール、水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基で置換されていてもよく;

R<sup>4</sup> とR<sup>5</sup> は結合して水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基またはアルコキシアルキル基で置換されたピロリジン環を形成してもよく;

R<sup>5</sup> は水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基または一A<sub>2</sub> - R<sup>6</sup> を示し:

R<sup>6</sup> は水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基、アルコキシアルコキシ基、アルコキシアルコキシ基、メルカプト基またはアルキルチオ基を示し;

A」およびA。は同一または異なってアルキレン基を示す。

[0020]

但し、 $R^4$  と  $R^5$  が結合して水酸基またはそのエステルで置換されたピロリジン環を形成する場合は、 $R^2$  はハロゲン原子を示し、 $R^4$  と  $R^5$  が結合してアルコキシアルキル基で置換されたピロリジン環を形成する場合は、 $R^2$  は水素原子を示し、 $R^6$  が水酸基またはそのエステルの場合、 $R^4$  はイソプロビル基を示す。]

上記で規定した各基について以下に詳しく説明する。

[0021]

アミノグループを置換基として有するアルキルとは、置換または無置換のアミノ基を置換 基とするアルキルを示し、より具体的には一般式 [II] で示される

【化7】

[0022]

を示す。

[0023]

アルキルとは、メチル、エチル、nープロピル、イソプロピル、nープチル、イソブチル、sープチル、tertーブチル、nーペンチル、イソペンチル、nーヘキシル等の炭素数1~6個の直鎖または分技鎖のアルキルを示す。

[0024]

アシルとは、置換または無置換のカルボン酸の、ヒドロカルボニル、アルキルカルボニルまたはアリールカルボニルの構造部分を示し、ホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、バレリル、イソバレリル、ピバロイル、モノクロロアセチル、トリクロロアセチル、トリフルオロアセチル、ベンソイル等の炭素数 1~12個のアシルを示す。

50

40

50

[0025]

(A)

ハロゲン原子とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子を示す。

[0026]

シクロアルキルとは、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル等の炭素数3~8個の環状のシクロアルキルを示す。

[0027]

アリールとは、フェニル、トリル、キシリル、メシチル等の単環式芳香族炭化水素基、インデニル、ナフチル、フェナントリル、アントリル、ピレニル等の縮合環式芳香族炭化水素基を示す。

. [0028]

アルコキシとは、メトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、n-ブトキシ、イソブトキシ、s-ブトキシ、tert-ブトキシ、n-ペントキシ、イソペントキシ、n-ヘキシルオキシ等の炭素数1~6個の直鎖または分枝鎖のアルコキシを示す。

[0029]

複素環とは、1~4個の同一または異なる窒素原子、酸素原子または硫黄原子を環内に有する飽和若しくは不飽和の単環式複素環または縮合多環式複素環を示す。

[0030]

飽和の単環式複素環の具体例としては、窒素原子を環内に有するピロリジン、ピペリジン、ホモピペリジン、ピペラジン等;酸素原子を環内に有するテトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン等;硫黄原子を環内に有するテトラヒドロチオフェン、テトラヒドロチオピオン等;窒素原子と酸素原子を環内に有するモルホリン等;窒素原子と硫黄原子を環内に有するチオモルホリン等が挙げられる。

[0031]

飽和の単環式複素環はベンゼン環等と縮合してテトラヒドロキノリン、テトラヒドロイソキノリン等の縮合多環式複素環を形成してもよい。

[0032]

不飽和の単環式複素環の具体例としては、窒素原子を環内に有するピリジン、ピリミジン、ピロール、イミダゾール等;酸素原子を環内に有するフラン等;硫黄原子を環内に有するチオフェン等;窒素原子と酸素原子を環内に有するオキサゾール等;窒素原子と硫黄原子を環内に有するチアゾール等の単環式複素環が挙げられる。

[0033]

不飽和の単環式複素環はベンゼン環等と縮合してインドール、キノリン、フェナントリジン、ベンズイミダソール、ベンソオキサソール、ベンソチアソール等の縮合多環式複素環を形成してもよい。

[0034]

アルキレンとは、メチレン、エチレン、トリメチレン、テトラメチレン、ペンタメチレン、ヘキサメチレン、メチルメチレン、ジメチルメチレン、エチルメチレン、プロピルメチレン、イソプロピルメチレン、ブラピルエチレン、エチルエチレン、プロピルエチレン、イソプロピルエチレン、メチルトリメチレン等の1~6個の直鎖または分枝鎖のアルキレンを示す。

[0035]

以下、特記なき限り一般式 [I] で表わされる化合物群を、より具体的には一般式 [II] で表される化合物群を本化合物という。

[0036]

水酸基のエステルとは、アルキルカルボン酸、アリールカルボン酸等とのエステルを示す。アルキルカルボン酸の例としては、酢酸、プロピオン酸、酪酸、吉草酸、2,2ージメチルプロパン酸等が挙げられ、アリールカルボン酸の例としては安息香酸、トルイル酸等が挙げられる。

[0037]

50

カルボキシ基のエステルとは、アルキルアルコール、アリールアルコール等とのエステルを示す。アルキルアルコールの例としては、メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール等が挙げられ、アリールアルコールの例としては、フェノール、クレソール、ナフトール等が挙げられる。

[0038]

本化合物がカルボキシ基を置換基として有する場合、そのカルボキシ基は、アルキルアミン、アリールアミン等とアミドを形成してもよい。アルキルアミンの例としては、メチルアミン、エチルアミン、エチルアミン、ジメチルアミン、ジェチルアミン等が挙げられる

アリールアミンの例としては、アニリン、ジフェニルアミン、エチルフェニルアミン等が 挙げられる。

[0039]

本化合物において、水酸基、メルカプト基、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基または複素環の窒素原子は保護基で保護されていてもよい。

[0040]

水酸基の保護基とは、ベンジルオキシメチル基、アリル基、ベンジル基、pーメトキシベンジル基、トリチル基、テトラヒドロピラニル基、テトラヒドロフラニル基等の置換または無置換のアルキル基;メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、イソブトキシカルボニル基、tertーブトキシカルボニル基、pーメトキシベンジルオキシカルボニル 等の置換または無置換のエステル基;トリメチルシリル基、トリエチルシリル基、トリイソプロピルシリル基、tertーブチルジメチルシリル基、tertーブチルジフェニルシリル基等の置換または無置換のシリル基などの水酸基の保護基として汎用されるものを示す。

 $[.0 \ 0 \ 4 \ 1]$ 

メルカプト基の保護基とは、メトキシメチル基、イソブトキシメチル基、ベンジルチオメチル基、フェニルチオメチル基、ベンジル基、pーメトキシベンジル基、tertーブチル基、トリチル基、テトラヒドロピラニル基等の置換または無置換のアルキル基;アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、ピバロイル基、ベンソイル等、テノイル基等の置換または無置換のアシル基;メトキシカルボニル基、tertーブチキシカルボニル基等の置換または無置換のエステル基;エチルチオ基、tertーブチルチオ基、フェニルチオ基等の置換チオ基などのメルカプト基の保護基として汎用されるものを示す。

[0042]

アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基または複素環の窒素原子の保護基とは、アリル基、ベンジル基、トリチル基、(4ーメトキシフェニル)ジフェニルメチル基、ジフェニルメチル基、の置換または無置換のアルキル基、ホルミル基、アセチル基、トリクロアセチル基、トリフルオロアセチル基、ピコリノイル基、ベンゾイル基等の置換または無置換のアシル基;メトキシカルボニル基、イソブトキシカルボニル基、tertーブトキシカルボニル基、2、2、2ートリクロロエトキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基、ジフェニルメトキシカルボニル基、フェノキシカルボニル基等のエステル基、メタンスルホニル基、ベンゼンスルホニル基、トルエンスルホニル基、2、4、6ートリメチルベンゼンスルホニル基等の置換または無置換のスルホニル基などのアミノ基、アリールアミノ基または複素環の窒素原子の保護基として汎用されるものを示す。

[0043]

本発明における『塩類』とは、医薬として許容される塩であれば特に制限はなく、塩酸、 臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸等の無機酸との塩、酢酸、フマル酸、マ レイン酸、コハク酸、クエン酸、酒石酸、アジピン酸、乳酸、メタンスルホン酸、トリフ ルオロメタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸等の有機酸との塩、リチウム、ナトリ ウム、カリウム等のアルカリ金属との塩、カルシウム、マグネシウム等のアルカリ土類金属との塩、アンモニア、ヨウ化メチル等との四級塩などが挙げられる。

[0044]

本化合物に幾何異性体または光学異性体が存在する場合は、それら異性体も本発明の範囲に含まれる。

[0045]

さらに、本化合物は水和物または溶媒和物の形態をとっていてもよい。

[0046]

本発明におけるの好ましい例としては、下記のものが挙げられる。

[0047]

10

(1) 一般式 [II] で規定された各基が以下の基から選択され、またはそれらの組み合わせからなる化合物またはその塩類を有効成分からなる κ オピオイド受容体ア ゴニスト1) R² および R³:同一または異なって水素原子、ハロゲン原子、アルキル基またはアルコキシ基であって、該アルキル基がハロゲン原子で置換されていてもよい。

[0048]

2) R <sup>4</sup> および R <sup>5</sup> : 同一または異なって水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基であって、該アルキル基がアルキル基、シクロアルキル基、アリール基、水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基、カルボキシ基若しくはそのエステル、メルカプト基、アルキルチオ基または複素環で置換されていてもよく、さらに前記アルキル基またはアルコキシ基が、水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基またはアルコキシアルコキシ基で置換されていてもよい。

20

[0049]

3) R 2 と R 5 : R 4 と R 5 が結合してピロリジン環またはピペリジン環を形成してもよく、該ピロリジン環またはピペリジン環がアルキル基、水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基またはカルボキシ基若しくはそのエステルで置換されていてもよく、さらに前記アルキル基が水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基で置換されていてもよい

[0050]

さらに、一般式 [【【】] で規定された各基が以下の基からなる化合物またはその塩類からなる κ オピオイド受容体アゴニストがさらに好ましい

30

·R¹:アシル基、

R<sup>2</sup>:水素原子、ハロゲン原子またはアルキル基であって、該アルキル基がハロゲン原子で置換されていてもよい、

R<sup>3</sup>: ハロゲン原子またはアルコキシ基、

R<sup>1</sup>:水素原子、アルキル基、シクロアルキル基であって、該アルキル基がアルキル基、シクロアルキル基、アリール基、水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基で置換されていてもよく、さらに前記アルキル基が水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基で置換されていてもよく、

R<sup>4</sup> とR<sup>5</sup>: R<sup>4</sup> とR<sup>5</sup> が結合してピロリジン環またはピペリジン環を形成してもよく、該ピロリジン環またはピペリジン環がアルキル基、水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基またはカルボキシ基若しくはそのエステルで置換されていてもよく、さらに前記アルキル基が水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基で置換されていてもよく、R<sup>5</sup>: アルキル基、水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基であって、該アルキ

R<sup>5</sup>:アルキル基、水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基であって、該アルキル基がシクロアルキル基、アリール基、水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基、カルボキシ基若しくはそのエステル、メルカプト基、アルキルチオ基または複素環で置換されていてもよく、さらに前記アルコキシ基が、水酸基、アルコキシ基またはアルコキシアルコキシ基で置換されていてもよく、

A,:アルキレン基。

[0051]

特に一般式[II]で規定された各基が以下の基からなる化合物またはその塩類からなる

20

40

50

κオピオイド受容体アゴニストが特に好ましい

R 1: アシル基、

A. .

R<sup>2</sup>:水素原子、ハロゲン原子またはアルキル基であって、該アルキル基がハロゲン原子で置換されていてもよく、

R³がハロゲン原子またはアルコキシ基、

R<sup>4</sup>:アルキル基またはシクロアルキル基であって、該アルキル基がアルキル基、シクロアルキル基、アリール基、水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基で置換されていてもよく、

R<sup>4</sup> とR<sup>5</sup> が結合してピロリジン環を形成してもよく、該ピロリジン環がアルキル基、水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基で置換されていてもよく、さらに前記アルキル基が水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基で置換されていてもよく、

R<sup>5</sup>:アルキル基、水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ基であって、該アルキル基が水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基、メルカプト基またはアルキルチオ基で置換されていてもよく、さらに前記アルコキシ基がアルコキシ基またはアルコキシアルコキシ基で置換されていてもよく、

A」がアルキレン基。

## [0052]

本発明における特に好ましい具体例として、下記化合物およびその塩類からなる κ オピオイド受容体アゴニストが挙げられる。

#### [0053]

3-アセチルー6-クロロー2- [2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル)-N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) - 5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン

# 【化8】

# [0054]

3 - アセチル-6-クロロ-2- [2- (3- (N- (2-ヒドロキシエチル) - N- (2-メチルプロピル) アミノ) プロポキシ) - 5-メトキシフェニル] ベンソチアゾリン【化 9】

# [0055]

3-アセチル-6-クロロー2-[2-(3-((2S)-2-ヒドロキシメチルアゾラン-1-イル)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンゾチアゾリン

【化10】

10

20

[0056]

3 - アセチル- 6 - クロロー 2 - [2 - (3 - ((3 S) - ヒドロキシアゾラン- 1 - イル)プロポキシ)- 5 - メトキシフェニル]ベンゾチアゾリン 【化 1 1】

[0057]

3 - アセチル-6 - クロロー2 - [2 - (3 - (N - イソプロピル-N - (2 - メトキシエチル)アミノ)プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル]ベンソチアソリン【化12】

30

40

【0058】 3-アセチル-6-クロロ-2- [2-(3-(N-(2-エトキシエチル)-N-イソプロピルアミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンゾチアソリン 【化13】

20

40

[0059]

3-アセチル-6-クロロ-2- [2-(3-(N-(フラン-2-イルメチル) -N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 【化14】

[0060]

3-アセチル-2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル) -N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] -5-トリフルオロメチルベンソチアソリン

【化15】

[0061]

3-アセチル-5-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル)-N-イソプロピルアミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン【化16】

20

[0062]

3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル)-N-イソプロピルアミノ)-1-メチルプロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン

【化17】

[0063]

3 - アセチルー2 - [2 - (3 - (N - イソプロピルーN - (2 - メトキシエチル) アミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン 【化 1 8】

30

40

[0064]

(+) -3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-イソプロピル-N-(2-メトキシエチル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンゾチアソリン 【化19】

20

[0065]

(+) -3-アセチルー6-クロロー2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル)-N-イソプロピルアミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン【化20】

[0066]

(+) -3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-エトキシエチル) -N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン【化21】

[00.67]

(+) -3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-イソプロピル-N-(チオ 40 フェン-2-イルメチル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 【化22】

20

[0068]

(+) -3-アセチル-6-クロロ-2- [2-(3-(N-(フラン-2-イルメチル)-N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン【化23】

[0069]

(+) -3-アセチルー6-クロロー2-[2-(3-(N-エチルーN-イソプロピルアミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンゾチアゾリン【化24】

[0070]

(+) -3-アセチルー6-クロロー2-[2-(3-(N, N-ジイソプロピルアミノ 40) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン【化25】

[0071]

(+) -3-アセチル-6-クロロー2-[2-(3-(N-イソプロピルーN-メチルアミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンゾチアソリン 【化26】

20

10

[0072]

(+) -3-アセチル-6-クロロー2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル)-N-メチルアミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン【化27】

20

[0073]

(一) ー3ーアセチルー6ークロロー2ー [2ー (3ー (NーイソプロピルーNー (2ー 40メトキシエチル) アミノ) プロボキシ) ー5ーメトキシフェニル] ベンソチアソリン【化28】

[0074]

(一) -3-アセチルー6-クロロー2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル)-N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンゾチアゾリシ【化29】

[0075]

(一) -3-アセチルー6-クロロー2-[2-(3-(N-(2-エトキシエチル) - N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン【化30】

[0076]

(+) -3-アセチル-2- [2-(3-(N-(2-エトキシエチル) -N-イソプロ 40 ピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 【化31】

【0077】 (+)-3-アセチル-2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル)-N-イソプロピルアミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 【化32】

[0078]

3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-イソプロピルー(N-(2-メトキシメチルオキシエチル))アミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンゾチアゾリン

[化33]

[0079]

3 - アセチル-6 - クロロ-2 - [2-(3-(N-イソプロピル-N-(2-(2-メトキシエトキシメトキシ) エチル) アミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベン 40 ソチアソリン 【化34】

[0080]

2-[2-(3-(N-(2-アセトキシエチル)-N-イソプロピルアミノ) プロポキシ)-5-メトキシフェニル]-3-アセチル-6-クロロベンソチアソリン 【化35】

[0081]

3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-イソプロピル-N-(2-フェニルカルボキシエチル)アミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンゾチアゾリン【化36】

[0082]

3-アセチルー6-クロロー2ー [2-(3-(N-ヒドロキシーN-イソプロピルアミ 40 <math>) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 【化3.7】

10

[0083]

3-アセチル-6-クロロ-2- [2-(3-(N-シクロヘキシル-N-(2-ヒドロキシエチル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 【化38】

[0084]

3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-エチル-N-(2-ヒドロキシエチル)アミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 【化39】

[0085]

3-アセチルー2-[2-(3-(N-(2-エトキシエチル)-N-イソプロピルアミ 40 ] プロポキシ) <math>-5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 【化40】

10

[0086]

10

(+) -3-アセチル-2-[2-(3-(N-イソプロピル-N-(2-メトキシエチル)アミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 【化41】

20

[0087]

式[III]で表される化合物の好ましい例としては、下記のものが挙げられる

(1)一般式 [ I I I ] で規定された各基が以下の基からなる化合物またはその塩類

R¹:アシル基、

R<sup>2</sup>:水素原子、

 $R^3$ : アルコキシ基、

R<sup>4</sup>:アルキル基、

30

R<sup>4</sup> とR<sup>5</sup>: R<sup>4</sup> とR<sup>5</sup> が結合してアルコキシ基またはアルコキシアルキル基で置換されたピロリジン環を形成してもよく、

 $R^5$ : 水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基または $-A_2-R^6$ 、

R<sup>6</sup>: アルコキシ基、アルコキシアルコキシ基またはアルコキシアルコキシアルコキシ基

A<sub>1</sub> およびA<sub>2</sub>:同一または異なってアルキレン基。

[0088]

(2) 一般式 [ I I I ] で規定された各基が以下の基からなる化合物またはその塩類

R¹:アシル基、

R<sup>2</sup>:ハロゲン原子、

40

R<sup>3</sup>:アルコキシ基、

R<sup>4</sup>がアルキル基、

R<sup>4</sup> とR<sup>5</sup>: R<sup>4</sup> とR<sup>5</sup> が結合して水酸基若しくはそのエステルまたはアルコキシ島で置換されたピロリジン環を形成してもよく、

R<sup>5</sup>:水酸基若しくはそのエステル、アルコキシ基、または-A<sub>2</sub>-R<sup>6</sup>、

R 6 : アルコキシ基、アルコキシアルコキシ基またはアルコキシアルコキシアルコキシ基

A」およびA。:同一または異なってアルキレン基。

[0089]

(3) 一般式 [ I I I ] で規定された各基が以下の基からなる化合物またはその塩類

20

30

R<sup>1</sup>:アシル基、

R<sup>2</sup>:水素原子またはハロゲン原子、

R<sup>3</sup>:アルコキシ基、

R<sup>4</sup>:イソプロピル基、

 $R^{5} : -A_{2} - R^{6}$ 

R<sup>6</sup>:水酸基若しくはそのエステル、

A,およびA2:同一または異なってアルキレン基。

# [0090]

式[III]で表される化合物の特に好ましい具体例として、下記化合物およびその塩類が挙げられる。

[0091]

3-アセチル-6-クロロー2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル)-N-イソプロピルアミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン

# 【化42】

# [0092]

3-アセチル-6-クロロー2- [2- (3- (N-ヒドロキシ-N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンゾチアゾリン 【化43】

### [0093]

3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-イソプロピル-N-(2-メトキシ 40 エチル)アミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 【化44】

[0094]

3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-エトキシエチル) - N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) - 5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 【化 4 5】

20

10

【0095】 3-アセチル-5-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル)-N-イソプロピルアミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアゾリン 【化46】

> CI S N O N OH

[0096]

3 - アセチルー6 - クロロー2 - [2 - (3 - (N - (2 - ヒドロキシエチル) - N - イ 4(ソプロピルアミノ) - 1 - メチルプロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアゾリン【化47】

[0097]

3 - アセチル-2 - [2 - (3 - (N - (2 - エトキシエチル) - N - イソプロピルアミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン 【化 4 8】

[0098]

(+) -3-アセチルー6-クロロー2-[2-(3-(N-イソプロピルーN-(2-メトキシエチル)アミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 【化49】

[0099]

(+) -3 - 7 - 7 - 9

[0100]

. (+)-3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-エトキシエチル)-N-イソプロピルアミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 【化51】

20

10

[0101]

(+) -3-アセチル-2-[2-(3-(N-(2-エトキシエチル) -N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 【化52】

[0102]

3-アセチルー6-クロロー2-[2-(3-(N-イソプロピルー(N-(2-メトキシメチルオキシエチル)) アミノ) プロポキシ) <math>-5-メトキシフェニル] ベンゾチアゾ 4リン

【化53】

20

40

[0103]

3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-イソプロピル-N-(2-(2-メトキシエトキシメトキシ) エチル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン

【化54】

[0104]

2- [2-(3-(N-(2-アセトキシエチル) - N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) - 5-メトキシフェニル] - 3-アセチルー6-クロロベンソチアソリン 【化55】

[0105]

3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-イソプロピル-N-(2-フェニルカルボキシエチル)アミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン【化56】

(32)

[0106]

本化合物は、特開昭58-46079、特開昭59-67276、特開昭60-139679または特開昭62-221679公報、の記載に基づいて製造することができるが、新規化合物の製造方法を下記に説明する。それらの化合物は下記の製造方法に限定されることなく、汎用されている種々の製造方法を用いて製造することもできる。尚、本化合物の詳細な製造方法については、後述の実施例(本化合物の製造例の項)で説明する。

[0107]

[化57]

$$R^{3}$$
 $N-R^{1}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{3}$ 

[0108]

本化合物 [II] は、合成経路1に従い合成できる。すなわち、化合物 [IV] とハロゲン化アルキル [V] をジメチルホルムアミド (DMF) 等の有機溶媒中、水素化ナトリウム等の塩基の存在下、0℃から80℃の範囲で、30分から24時間反応させて化合物 [VI] を戸まン誘導体 [VII] をDMF等の有機溶媒中、炭酸カリウム等の塩基の存在下、室温から80℃の範囲で、30分から24時間反応させることで、本化合物 [II] を得ることができる。

[0109]

合成経路1

【化58】

10

[0110]

上記の化合物 [IV]は、合成経路2に従い合成できる。すなわち、アミノチオフェノ ール誘導体 [VIII] とアルデヒド誘導体 [IX] をトルエン等の有機溶媒中、室 温から80℃で、30分から24時間反応させた後、ベンソチアソリン環の窒素原子をN ーアセチルイミダゾール等のR「導入活性体 [X]によりアシル化することで、化合物 [IV]を得ることができる。

[0111]

合成経路2

[化59]

[0112]

また、化合物 [IV]は、合成経路3に従い光学分割でき、それぞれの光学活性体を合 成することができる。すなわち、化合物 [IV]とカルボン酸誘導体 [XI]を、D MF等の有機溶媒中、ジメチルアミノピリジン等の触媒存在下、ジシクロヘキシルカルボ ジイミド等の縮合剤を用いて脱水縮合させることで化合物 [XII]を得た後、得られ た化合物 [XII]をエタノール等の溶媒を用いて分別結晶化することで、ジアステレ オマーの関係にある光学活性体 [X [ I - A ] および光学活性体 [ X I I - B ] を得る ことができる。さらに光学活性体 [XII-A]および光学活性体 [XII-B]をそ れぞれアルカリ加水分解することで、旋光性がプラスを示す光学活性体 [【V-A】およ び旋光性がマイナスを示す光学活性体 [[V-B]を得ることができる。これら化合物 [IV-A]および化合物 [IV-B]を、合成経路1で示した方法の出発物質とし て用いることで、光学異性体の関係にある化合物 [V [ - A ] と化合物 [V I - B ] を 得ることができ、また、式で示されるアミン誘導体と反応させることにより、光学活性体 である式[[[-A]と式[[-B]で示される化合物をそれぞれ得ることができる。 [0113]

合成経路3

10

# 【化60】

# [0114]

上記の合成経路3で用いたカルボン酸誘導体 [XI]は、合成経路4により合成できる。すなわち、光学活性なアミノチオール誘導体 [XIII]を水等の溶媒中、ベンズアルデヒドと0℃から室温で、1時間から24時間反応させた後、得られる結晶を水等の溶媒中、無水酢酸等の存在下、室温から80℃で、30分から12時間反応させることで、カルボン酸誘導体 [XI]を得ることができる。

【 0 1 1 5 】 合成経路 4 【化 6 1】

# [0116]

上記の合成経路 1 で用いたアミン誘導体 [VII]は、文献(特開2000-3448 21、Tetrahedron 1996, 52, (10), 3473-86、J Med. Chem. 1973, 16, 736-9、J. Am. Chem. Soc. 1946, 68, 1582)に記載の方法、合成経路 5、合成経路 6、合成経路 7 、合成経路8または合成経路9に従い合成できる。

#### [0117]

すなわち、合成経路5においては、化合物 [XIV]とハロゲン化アルキルをDMF等の有機溶媒中、炭酸カリウム等の塩基存在下、室温から80℃で、30分から24時間反応させることで、アミン誘導体 [VII]を得ることができる。

[0118]

合成経路5

【化62】

$$H_2N-R^5$$
 +  $R^4-X$  — [VII]
$$[XIV]$$
 [XV]

# [0119]

合成経路6においては、化合物 [XVI] と二炭酸ジブチルをテトラヒドロフラン等の有機溶媒中、0℃から室温で、30分から24時間反応させ、得られる化合物 [XVII] とハロゲン化アルキルをDMF等の有機溶媒中、水素化ナトリウム等の塩基存在下、0℃から室温で、30分から24時間反応させた後、得られた化合物 [XVIII] を塩化水素酢酸エチル溶液等で脱保護することでアミン誘導体 [VII] を得ることができる。

[0120]

合成経路6

【化63】

[0121]

合成経路7においては、化合物 [XIX]と化合物 [XX]をDMF等の有機溶媒中、炭酸カリウム等の塩基存在下、室温から80℃で30分から24時間反応させることでアミン誘導体 [VII]を得ることができる。

[0122]

合成経路 7

【化64】

$$R^{4}-NH_{2} + R^{5}-X$$
 [VII] 40 [XIX] [XX]

[0123]

合成経路8においては、アミン誘導体 [XIX]とアルデヒド誘導体 [XXI]をベンゼン等の有機溶媒中、無水硫酸ナトリウム等の存在下、室温から60℃で、1時間から24時間反応させた後、水素化ホウ素ナトリウム等の還元剤により還元することでアミン誘導体[VII]を得ることができる。

[0124]

合成経路8

## 【化65】

$$R^4$$
  $NH_2$  +  $NH_2$  +  $NH_2$  -  $NH_2$ 

## [0125]

合成経路9においては、アミン誘導体 [XIX] とカルボニル化合物 [XXII] を塩化メチレン等の有機溶媒中、Nーメチルモルホリン等の塩基存在下、0℃から室温で30分から24時間反応させた後、得られたアミド化合物 [XXIII] をジエチルエーテル等の有機溶媒中、水素化リチウムアルミニウム等の還元剤により、0℃から40℃で、30分から24時間反応させることでアミン誘導体 [VII] を得ることができる。

[0126]

合成経路9

【化66】

$$R^4-NH_2$$
 +  $NH_2$  +  $NH_2$ 

## [0127]

本発明の化合物 [II] は、合成経路 2 とは別の合成経路 1 0 に従い合成することもできる。すなわち、化合物 [IV]とアルコール誘導体 [XXIV]をテトラヒドロフラン等の有機溶媒中、トリフェニルホスフィン、アゾジカルボン酸ジイソプロピル等の縮合剤存在下、0℃から 4 0℃で、3 0 分から 2 4 時間反応させることで化合物 [II]を得ることができる。

[0128]

合成経路10

【化67】

## [0129]

本発明の化合物 [II]は、合成経路2とは別の合成経路11に従い合成することもできる。すなわち、化合物 [XXV] (合成経路1で合成される化合物 [III]に含まれる化合物)と酸ハロゲン化物 [XXVI]又はアルキルハロゲン化物 [XXVII]を塩化メチレン等の有機溶媒中、ピリジン等の塩基存在下、0℃から40℃で、30分から24時間反応させることで化合物 [II]を得ることができる。【0130】

50

# 合成経路11 【化68】

## [0131]

本発明の化合物 [II]は、合成経路2とは別の合成経路12に従い合成することもできる。すなわち、化合物 [XXVIII] (合成経路1で合成される化合物 [III] に含まれる化合物)とアルキルハロゲン化物 [XXIX]をDMF等の有機溶媒中、炭酸カリウム存在下、室温から80℃で30分から24時間反応させることで、化合物 [II]を得ることができる。

[0132]

合成経路12

【化69】

## [0133]

上記の合成経路により製造された本化合物は、汎用されている技術を用いて、前述のような塩にすることもできる。

### [0134].

本化合物の新たな薬理作用を見出す為に、本化合物のGTP結合活性測定系における $\kappa$ オピオイド受容体に対するアゴニスト活性試験を実施し、それらの試験における本化合物の効果について評価検討した。その詳細については、後述の実施例(薬理試験の項)で説明するが、本化合物は優れた $\kappa$ オピオイド受容体アゴニスト活性(作用)を有することを見出した。さらに、この $\kappa$ オピオイド受容体アゴニスト作用を有する本化合物が鎮痛効果を有することを確認するため、マウス酢酸ライシング法を用いた抗侵害刺激作用試験を実施した。その結果、本化合物は優れた鎮痛効果を有することを見出した。

## [0135]

前述したようにκオピオイド受容体に対するアゴニスト作用は、鎮痛や鎮掻痒作用と深く関係していることが報告されており、リウマチ性疾患、例えば、慢性関節リウマチ、全身性エリテマトーデス、変形性関節症、痛風、リウマチ熱等の各種の疾病に基づく痛みや痒

20

40

50

みをコントロールできる薬物として非常に期待される。

#### [0136]

本化合物は経口でも、非経口でも投与することができる。投与剤型としては、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、注射剤、点眼剤等が挙げられ、それらは汎用されている技術を用いて製剤化することができる。

#### [0137]

例えば、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤等の経口剤であれば、乳糖、マンニトール、デンプン、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸、炭酸カルシウム、リン酸水素カルシウム等の 間形剤、ステアリン酸、ステアリン酸マグネシウム、タルク等の 間沢剤、デンプン、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン等の結合剤、カルボキシメチルセルロース、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、クエン酸カルシウム等の崩壊剤、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、マクロゴール、シリコーン樹脂等のコーティング剤、パラオキシ安息香酸エチル、ベンジルアルコール等の安定化剤、甘味料、酸味料、香料等の 矯味 矯臭剤などを必要に応じて使用して調製することができる。

#### [0138]

また、注射剤、点眼剤等の非経口剤であれば、塩化ナトリウム、濃グリセリン等の等張化剤、リン酸ナトリウム、酢酸ナトリウム等の緩衝化剤、ポリオキシエチレンソルビタンモノオレート、ステアリン酸ポリオキシ40、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油等の界面活性剤、クエン酸ナトリウム、エデト酸ナトリウム等の安定化剤、塩化ベンザルコニウム、パラベン等の防腐剤などを必要に応じて使用して調製することができる。

### [0139]

本化合物の投与量は、症状、年齢、剤形等により適宜選択することができる。例えば、経口剤であれば通常1日当たり0.1~5000mg、好ましくは1~1000mgを1回または数回に分けて投与することができる。

#### [0140]

以下に、本化合物の製造例、製剤例ならびに薬理試験の結果を示す。尚、これらの例示は本発明をよりよく理解するためのものであり、本発明の範囲を限定するものではない。

## [0141]

### 参考例1

3-アセチル-6-クロロ-2- (2-ヒドロキシ-5-メトキシフェニル) ベンソチアソリン (参考化合物 1-1)

## [化70]

### [0142]

窒素気流下、2-rミノー $5-\rho$ ロロチオフェノール(67.7g, 427mmol)のトルエン(117ml)、メタノール(13ml)溶液に、室温で2-ヒドロキシー5-メトキシベンズアルデヒド(65.0g, 427mmol)のトルエン(59ml)メタノール(7ml)溶液を加え、 $50\sim70$ で40分間撹拌した。室温に戻した後、N-アセチルイミダゾール(100g, 908mmol)を加えてトルエン(65ml)を追加した。室温で一晩撹拌した後、反応液にクロロホルム(2000ml)、1N-

塩酸(650mlx2)を加えて抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(650mlx2)、飽和食塩水(650ml)で洗浄し無水硫酸マグネシウムで脱水後、ろ過しろ液を減圧濃縮した。残留物をクロロホルム(650ml)に懸濁させて室温で一晩静置した。析出した結晶をろ取すると、標的化合物が76.1g(53%)得られた。

[0143]

IR (KBr) 3296, 3072, 1636, 1502, 1456, 1444, 1374, 1320, 1272, 1195, 1037, 799 cm<sup>-1</sup>

#### [0144]

#### 参考例 2

3-アセチル-2- (2-ヒドロキシ-5-メトキシフェニル) -5-トリフルオロメチルベンゾチアゾリン (参考化合物 2-1)

## 【化71】

20

30

10

### [0145]

参考例 1 と同様にして、2 ーアミノー4 ートリフルオロメチルチオフェノール (3.3 g) から標的化合物が2.2 g (4 7 %) 得られた。

## [0146]

IR (KBr) 3362, 1660, 1506, 1429, 1332 cm

#### [0147]

# 参考例3

3-アセチル-2- (2-ヒドロキシ-5-メトキシフェニル) ベンソチアソリン (参考化合物 3-1)

## 【化72】

40

### [0148]

参考例 1 と同様にして、2 ーアミノチオフェノール (50.0g) から標的化合物が 9 2 .9 g (77%) 得られた。

## [0149]

### 参考例4

3-アセチル-5-クロロー2- (2-ヒドロキシー5-メトキシフェニル) ベンゾチアソリン (参考化合物 4-1)

[化73]

10

[0150]

窒素気流下、2-アミノー4ークロロチオフェノール(10.5g, 65.7mmol)のメタノール(20ml)溶液に、室温で2ーヒドロキシー5ーメトキシベンズアルデヒド(10.0g, 65.7mmol)のメタノール(20ml)溶液を加えて室温で50分間撹拌した後、析出した結晶をろ取した。得られた結晶に無水酢酸(20ml, 212mmol)を加えて室温で一晩撹拌した後、反応液を減圧下濃縮した。残留物にメタノール(60ml)、水(10ml)、炭酸カリウム(5.0g)を加えて室温で一晩撹拌した後、反応液を減圧下濃縮した。残留物に酢酸エチル(300ml)、1N一塩酸(200ml)を加えて抽出した。有機層を飽和食塩水(150ml)で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで脱水後、ろ過し、ろ液を減圧濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマト(移動層:ヘキサン/酢酸エチル=3/1)で精製すると標的化合物が7.7g(60%)得られた。

20

[0151]

IR (neat) 3307, 2953, 1650, 1505, 1464, 1434, 1409, 1383, 1284, 1042, 809, 756 cm<sup>-1</sup>

[0152]

参考例5

(+) -3-アセチルー6-クロロー2-(2-ヒドロキシー5-メトキシフェニル) ベ 30 ンゾチアソリン(参考化合物5-1)

【化74】

40

[0153]

(a) (2R, 4R) -3-アセチル-2-フェニル-4-チアソリジンカルボン酸 (参考化合物 5-1 a)

【化75】

### [0154]

Lーシステイン(400g, 2.28mol)の水(1500ml)溶液に、室温で水酸化ナトリウム(91.2g, 2.28mol)の水(1500ml)溶液、ベンズアルデヒド(232ml)のメタノール(1500ml)溶液を順次加え15分間撹拌した。室温で一晩放置した後、析出する結晶をろ取し乾燥した。得られた結晶の水(1200ml)溶液に、60℃で無水酢酸(1000ml, 11.4mol)を25分間で滴下した。同温で15分間撹拌後、氷冷下で一晩放置した。析出した結晶をろ取し乾燥すると、標的化合物が261.2g(46%)得られた。

[0155]

IR (KBr) cm<sup>-1</sup> 1717, 1603, 1419, 1281, 123 6, 1214

[0156]

(b) (2S, 4S)-3-アセチルー5, 5-ジメチルー2-フェニルー4-チアソリジンカルボン酸(参考化合物5-1b)

【化76】

#### [0157]

Dーペニシラミン(150g, 1.01mol)の水(900ml)溶液に、室温でベンズアルデヒド(102ml, 1.01mol)のエタノール(300ml)溶液を加えた。室温で15分間、氷冷下で1.5時間撹拌した後、析出した結晶をろ取し乾燥した。得られた結晶の水(700ml)溶液に60℃で無水酢酸(480ml, 5.05mol)を15分間で滴下した。同温で15分間撹拌後、室温で15分間、氷冷下で1.5時間撹拌し、析出した結晶をろ取し乾燥すると標的化合物が252.3g(89%)得られた。

[0158]

IR (neat) 3392, 2920, 1730, 1618, 1411, 1196, 1178, 732 cm<sup>-1</sup>

[0159]

(c) (+)-3-アセチルー2-[2-((2R, 4R)-3-アセチルー2-フェニルチアソリジン-4-イルカルボニルオキシ)-5-メトキシフェニル]-6-クロロベンソチアソリン(参考化合物 5-1 c)

【化77】

20

30

₹40

40

50

[0160]

3 ーアセチルー6 ークロロー2ー(2ーヒドロキシー5ーメトキシフェニル)ベンソチアソリン(5.24g, 1.56mmol)の無水DMF(60ml)溶液に、室温でで2R,4R)ー3ーアセチルー2ーフェニルー4ーチアソリジンカルボン酸(5.87g,2.34mmol)、N,Nージメチルアミノピリジン(290mg,2.34mmol)を加えた。氷冷後、ジシクロヘキシルカルボジイミド(3.54g,1.71mmol)を加え氷冷下で1時間、室温で2時間撹拌した。氷冷後、水(1ml)を加え氷冷下で1時間、室温で2時間撹拌した。氷冷後、水(1ml)を加ええで撹拌した後、反応液を減圧留去し、残留物にクロロホルム(30ml)を加えた。不溶物を5別し、母液に水(120ml)を加えクロロホルム(50ml)で抽出した。有機層を10%クエン酸水溶液(120ml)、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(120ml)、飽和食塩水(100ml)の順に洗浄し、無水硫酸マグネシウムで脱水した。クロホルムを減圧留去し残留物にクロロホルム(15ml)を加え、不溶物を5別した。日で減圧留去した。残留物にエタノール(600ml)を加え熱時溶解後、室温で一晩静置した。析出した結晶を5取し乾燥すると標的化合物が3.87g(43%)得られた。

[0161]

IR (KBr) 3425, 1765, 1673, 1654, 1576, 1492, 1463 1142 cm<sup>-1</sup>

【化78】

[0162]

3 - アセチル-6 - クロロー2 - (2 - ヒドロキシー5 - メトキシフェニル)ベンソチア ソリン(1 2 7 g , 0 . 3 8 m o l ) の無水DMF(5 0 0 m l ) 溶液に、室温で、( 2 S , 4 S ) - 3 - アセチルー 5 . 5 - ジメチルー 2 - フェニルー 4 - チアソリジンカル ボン酸(1 0 2 g , 0 . 3 8 m o l ) の無水DMF(5 0 0 m l ) 溶液を加えた。窒素 雰囲気下、室温で撹拌しながらN.Nージメチルアミノピリジン(5 . 5 8 g , 4 5 . 7 m m o l ) を加えた。氷冷後、アゾジカルボン酸ジエチル(8 7 g , 0 . 5 0 m o l )を加えた後、氷冷下で 1 5 分間、室温で 1 時間 さらに内温約 4 0 ℃で 3 日間撹拌した。 反応液を減圧濃縮後、残留物に 1 0 % クエン酸水溶液(1 0 0 0 m l ) を加え、酢酸エチ ル(1000ml)で抽出した。有機層を水(1000ml)、飽和食塩水(1000ml)で洗浄し、硫酸マグネシウムで脱水した。酢酸エチルを減圧留去した後、残留物に混合溶媒(エタノール/ジイソプロピルエーテル=200ml/1000ml)を加え、熱時溶解後、室温で一晩静置した。析出した一方のジアステレオマーをろ別した後、母液を減圧留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマト(移動層:ヘキサン/酢酸エチル=1/1)で精製すると、標的化合物が78.0g(43%)得られた。

### [0163]

IR (neat) 3009, 1679, 1650, 1495, 1464, 1380, 1322, 1176, 1140, 757 cm<sup>-1</sup>

## [0164]

(d-2) (+)-3-アセチル-2-[2-((2S, 4S)-3-アセチル-5, 5-ジメチル-2-フェニルチアソリジン-4-イルカルボニルオキシ)-5-メトキシフェニル]-6-クロロベンゾチアソリン(参考化合物 5-1 d) 【化79】

[0165]

3-アセチルー6-クロロー2-(2-ヒドロキシー5-メトキシフェニル)ベンソチアソリン(5 g, 1 4.9 mm o 1)の無水 DMF(2 0 m 1)溶液に、室温で(2 S, 4 S) -3-アセチルー5, 5-ジメチルー2-フェニルー4-チアソリジンカルボン酸(6.2 g, 2 2.2 mm o 1)を加えた。窒素雰囲気下、室温で撹拌しながら、N, N-ジメチルアミノピリジン(2 7 0 m g, 2.2 1 m m o 1)を加えた。氷冷後、ジシクロヘキシルカルボジイミド(3.1 g, 1 5.0 m m o 1)を加え氷冷下で15分間、室温で3日間撹拌した後、反応液に酢酸エチル(100ml)、水(100ml)を加え室温で撹拌した。析出した不溶物を3別後、母液を10%クエン酸(100ml)を加え室温で撹拌した。析出した不溶物を3別後、母液を10%クエン酸(100ml)、水(100ml)、飽和食塩水(100ml)の順に洗浄し、無水硫酸マグネシウムで脱水した。酢酸エチルを減圧留去した後、残留物にエタノール(50ml)を加えて熱時溶解後、室温で一晩静置した。析出した一方のジアステレオマーを3別した後、母液を減圧下濃縮し、残留物をシリカゲルカラムクロマト(移動層:ヘキサン/酢酸エチル=1/1)で精製すると標的化合物が4.2 g(47%)得られた。

## [0166]

# 【化80】

10

[0167]

(+) -3-アセチルー2-[2-((2S, 4S) -3-アセチルー5, 5-ジメチルー2-フェニルチアゾリジンー4-イルカルボニルオキシ) -5-メトキシフェニル] ー6-クロロベンゾチアゾリン(193g, 0.32mol)のDMF(2000ml)溶液に、氷冷下で1N-水酸化ナトリウム水溶液(970ml)を滴下し、30分間撹拌した。同温で反応液に1N-塩酸を加えて酸性にした後、酢酸エチル(400ml)で抽出した。有機層を飽和食塩水(4000ml)で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで脱水した。酢酸エチルを減圧留去した後、残留物にクロロホルム(400ml)を加えて析出した結晶をろ取し、乾燥すると標的化合物が55.9g得られた。母液を減圧濃縮し同様の操作を繰り返すことにより最終的に標的化合物が79.5g(74%)得られた。

[0168]

IR (neat) 3068, 1644, 1466, 1384, 1277, 1257, 1196, 1091, 808 cm

[0169]

参考例6

(+) -3-アセチル-2-(2-ヒドロキシ-5-メトキシフェニル) ベンソチアソリン(参考化合物 6-1)

[化81]

[0170]

(a) (+) -3-アセチル-2-[2-((2R, 4R) -3-アセチル-2-フェニルチアソリジン-4-イルカルボニルオキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソ 4 リン(参考化合物 6-1 a)

【化82】

10

[0171]

10

参考例 5 の (c) と同様にして、3 ーアセチルー2 ー (2 ーヒドロキシー5 ーメトキシフェニル) ベンソチアソリン (2 7.4 g) から標的化合物が 2 0.0 g (8 3 %) 得られた。

[0172]

IR (KBr) 3039, 2933, 1765, 1674, 1657, 1587, 1491, 1465 cm<sup>-1</sup>

[ 0 1 7 3.]

(b) (+)-3-アセチルー2-(2-ヒドロキシー5-メトキシフェニル) ベンゾチアゾリン(参考化合物 6-1)

【化83】

20

[0174]

30

参考例 5 の (e) と同様にして、(+) - 3 - アセチルー2 - [2 - ((2 R, 4 R) - 3 - アセチルー2 - フェニルチアゾリジンー4 - イルカルボニルオキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン (1.9.9g) から標的化合物が 1 0.6 g (9 5 %) 得られた。

[0175]

[0176]

参考例7

(-) -3-アセチルー6-クロロー2-(2-ヒドロキシー5-メトキシフェニル)べ. ンゾチアゾリン(参考化合物7-1)

【化84】

[0177]

(a) (-)-3-アセチル-2-[2-((2S, 4S)-3-アセチル-5, 5-ジメチル-2-フェニルチアソリジン-4-イルカルボニルオキシ)-5-メトキシフェニル]-6-クロロベンソチアソリン(参考化合物7-1a) 【化85】

10

[0178]

[0179]

30

母液を減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマト (移動層:ヘキサン/酢酸エチル=1/1)で精製すると、さらに標的化合物が43.8 g得られた。(計43%) [R(neat) 3008, 1680, 1654, 1494, 1464, 1383, 1139, 755 cm<sup>-1</sup>

[0180]

(b) (-) -3-アセチルー6-クロロー2-(2-ヒドロキシー5-メトキシフェニル)ベンソチアソリン(参考化合物7-1)

【化86】

40

[0181]

参考例4(e)と同様にして、(-)-3-アセチル-2-[2-((2S, 4S)-3 50

ーアセチルー5, 5ージメチルー2ーフェニルチアソリジンー4ーイルカルボニルオキシ)ー5ーメトキシフェニル]ー6ークロロベンゾチアソリン(78.3g)から標的化合物が33.7g(77%)得られた。

[0182]

IR (KBr) 3068, 1643, 1509, 1467, 1385, 1350, 1277, 1196, 1092, 808 cm<sup>-1</sup>

[0183]

参考例8

3-アセチル-2-[2-(3-プロモプロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアゾリン(参考化合物 8-1)

[化87]

[0184]

3 - アセチルー2 - (2 - ヒドロキシー5 - メトキシフェニル)ベンゾチアゾリン(3 0 . 0 g, 8.9 3 m m o l) の2 - プロパノール溶液(2 0 0 m l) に、炭酸カリウム(2 7.5 g, 1 9.9 m m o l)、1,3 - ジブロモプロパン(1 0 5 m l, 1.0 3 m o l)を加えた。 2 時間加熱還流し、室温に冷却した後、水(3 0 0 m l)を加えて酢酸エチル(5 0 0 m l)で2回抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(1 0 0 m l)で2回洗浄し無水硫酸マグネシウムで脱水後、ろ過し濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマト(移動層:ヘキサン/酢酸エチル=2 / 1)で精製した。得られる油状物にジイソプロピルエーテルを加え加熱還流し溶解した。放冷後、析出する結晶をろ取すると標的化合物が3 2.1 g (7 6%)得られた。

[0185]

IR (KBr) 2952, 1672, 1591, 1576, 1499, 1468, 1379, 1278, 1210 cm<sup>-1</sup>

[0186]

参考例9

3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-クロロプロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンゾチアソリン(参考化合物 9-1)

[化88]

[0187]

窒素雰囲気下、60%水素化ナトリウム(680mg, 17.0mmol)のDMF (50

40

10

40

### [0188]

IR (KBr) 2912, 1676, 1458, 1373, 1281, 1 10 206, 1026 cm<sup>-1</sup>

### [0189]

#### 参考例10

3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(2-プロモエトキシ)-5-メトキシフェニル]ベンゾチアゾリン(参考化合物 1 0-1)

## 【化89】

#### [0190]

参考例 7 と同様にして、3 ーアセチルー6 ークロロー2 ー (2 ーヒドロキシー5 ーメトキシフェニル) ベンソチアソリン (2.5g) から標的化合物が2.2g (6 7%) 得られた。

#### [0191]

IR (KBr) 1666, 1574, 1498, 1464, 1377, 1 216 cm<sup>-1</sup>

# [0192]

#### 参考例11

3-アセチル-5-クロロ-2-[2-(3-クロロプロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン(参考化合物 l l - l)

# 【化90】

## [0193]

参考例7と同様にして、3-アセチル-5-クロロ-2-(2-ヒドロキシ-5-メトキ 50

シフェニル) ベンソチアソリン (3.5g) から標的化合物が3.3g (78%) 得られた。

[0194]

IR (KBr) 2930, 1677, 1463, 1380, 1281, 1 211, 1031, 806 cm<sup>-1</sup>

[0195]

参考例12

3 - アセチル-2 - [2 - (3 - クロロプロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] - 5 - トリフルオロメチルベンゾチアゾリン(参考化合物 1 2 - 1)

【化91】

CF<sub>3</sub>
O
CI
CI

[0196]

参考例 7 と同様にして、3 ーアセチルー2 ー (2 ーヒドロキシー5 ーメトキシフェニル) ー 5 ートリフルオロメチルベンソチアソリン (1.8g) から標的化合物が1.9g (89%) 得られた。

[0197]

IR (KBr) 2962, 1680, 1600, 1500, 1431, 1 388, 1323 cm<sup>-1</sup>

[0198]

参考例13

3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(1-メチル-3-パラトルエンスルホニルオキ 30シプロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン(参考化合物 1 3 - 1) 【化 9 2】

[0199]

(a) 3-パラトルエンスルホニルオキシー1-メチルー1-プロパノール(参考化合物 13-1a)

【化93】

20

40

[0200]

1, 3-79ンジオール(5.07g, 56.3 m m o l)の無水塩化メチレン(20 m l)溶液に、室温でピリジン(9.0 m l, 111 m m o l)を加えた。氷冷後、塩化パラトルエンスルホニル(15.9g, 83.4 m m o l)を加え室温で一晩撹拌した後、水(60 m l)を加えて酢酸エチル(100 m l)で抽出した。酢酸エチル層を1N-塩酸(30 m l)、飽和食塩水(30 m l)で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで脱水した。酢酸エチルを減圧留去した後、得られる油状物をシリカゲルカラムクロマト(移動層:ヘキサン/酢酸エチル=3/1)で精製すると標的化合物が7.72g(57%)得られた。

[0201]

IR (neat) 3543, 3413, 2970, 2929, 1598, 1356, 1176, 948 cm<sup>-1</sup>

[0202]

(b) 3-アセチルー6-クロロー2-[2-(1-メチルー3-パラトルエンスルホ 2 ニルオキシプロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン(参考化合物13-1)

【化94】

[0203]

3-アセチル-6-クロロー2-(2-ヒドロキシー5-メトキシフェニル) ベンソチアソリン(2.56g, 7.62mmol)、トリフェニルホスフィン(2.00g, 7.61mmol)、3-パラトルエンスルホニルオキシー1-メチルプロパノール(1.86g, 7.61mmol)の無水テトラヒドロフラン(10ml)溶液に、室温でアソジカルボン酸ジイソプロピル(1.54g, 7.61mmol)の無水テトラヒドロフラン(10ml)溶液を加え4時間撹拌した。反応液を濃縮後、得られる油状物をシリカゲルカラムクロマト(移動層:ヘキサン/酢酸エチル=4/1)で精製すると標的化合物が1.58g(37%)得られた。

[0204]

参考例14

(+) -3-アセチルー6-クロロー2-[2-(3-クロロプロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンゾチアゾリン(参考化合物 1 4 - 1)

【化95】

[0205]

60% 水素化ナトリウム(4.50g, 0.11mol)の無水DMF(100ml)溶液に、氷冷下1-ブロモー3-クロロプロパン(106ml, 1.07mol)を加えた。続いて(+)-3-アセチルー6-クロロー2-(2-ヒドロキシー5-メトキシフェニル)ベンゾチアゾリン(36.0g, 0.11mol)の無水DMF(200ml)溶液を滴下した。滴下終了後さらに1時間撹拌した後、反応液に水を加え酢酸エチル(1000ml)で抽出した。有機層を飽和食塩水(1000ml)で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで脱水した。酢酸エチルを減圧留去した後、残留物にメタノール(300ml)を加え氷冷下で撹拌した。析出した結晶をろ取し乾燥すると標的化合物が29.0g(66%)得られた。

[0206]

IR (KBr) 2940, 2835, 1871, 1755, 1671, 1 576, 1497, 1464, 1347 cm<sup>-1</sup>

[0207]

参考例15

(一) -3-アセチルー6-クロロー2- [2-(3-クロロプロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン(参考化合物 1 5-1)

【化96】

[0208]

参考例 1 2 と同様にして、(-) - 3 - アセチルー 6 - クロロー 2 - (2 - ヒドロキシー 40 5 - メトキシフェニル) ベンソチアソリン (3 3 . 7 g) から標的化合物が 4 4 . 0 g (定量的) 得られた。

[0209]

IR (neat) 2961, 2938, 1679, 1498, 1465, 1210, 1048, 810 cm<sup>-1</sup>

[0210]

参考例 1 6

(+) -3.-アセチル-2-[2-(3-クロロプロポキシ) -5-メトキシフェニル]ベンゾチアゾリン(参考化合物 1 6 - 1)

【化97】

50

10

20

[0211]

10

参考例12と同様にして、(+)-3-アセチル-2-(2-ヒドロキシ-5-メトキシフェニル)ベンゾチアソリン(3.0g)から標的化合物が3.1g(82%)得られた

[0212]

IR (neat) 2959, 2834, 1675, 1578, 1497 1466, 1379, 1277, 1210, 1048, 750 cm<sup>-1</sup>

[0213]

参考例17

2- (シクロヘキシルメチルアミノ) エタノール 塩酸塩 (参考化合物 1 7-1)

[化98]

20

[0214]

プロモメチルシクロヘキサン(4.50g, 25.4mmol)、エタノールアミン(7.76g, 127mmol)のエタノール(60ml)溶液に、室温でヨウ化ナトリウム(11.4g, 76.2mmol)を加え18時間加熱還流した。反応液を室温に戻した後、ジエチルエーテル(50ml)、飽和塩化アンモニウム水溶液(80ml)を加えた。水層を4Nー水酸化ナトリウム水溶液でアルカリ性にした後、クロロホルム(100ml)で抽出した。クロロホルム層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで脱水した。クロロホルムを減圧留去した後、得られた油状物に室温で4Nー塩化水素ジオキサン溶液(10ml)を加えた。析出した結晶をろ取し、ジエチルエーテルで洗浄すると標的化合物が3.85g(78%)得られた。

[0215]

IR (KBr) 3317, 3060, 2926, 2851, 1564, 1 448, 1430, 1079, 1040 cm<sup>-1</sup>

[0216]

40

50

同様に

2-(シクロプロピルメチルアミノ) エタノール 塩酸塩(参考化合物 1 7-2) 収率: 45%

IR (neat) 3358, 2957, 2794, 1592, 1452, 1 077, 1029 cm<sup>-1</sup>

[0217]

2-(1-エチルプロビルアミノ)エタノール 塩酸塩(参考化合物17-3)

収率:60%

IR (neat) 3346, 2971, 1591, 1459, 1075 cm<sup>-1</sup>

[0218]

参考例18

N-ベンジル-2-(メチルチオ)エチルアミン 塩酸塩(参考化合物18-1)

[化99]

10

[0219]

参考例 1 5 と同様にして、2 - (メチルチオ) エチルアミン (4.0g) と臭化ベンジル (5.0g) から標的化合物が 1.3 g (2 1%) 得られた。

[0220]

IR (KBr) 2940, 2792, 2424, 1440, 1439, 7

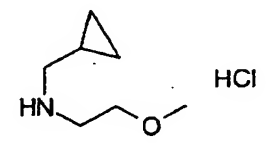
46, 702 cm<sup>-1</sup>

[ 0 2 2 1 ]

参考例 1 9

N-(2-メトキシエチル)シクロプロピルメチルアミン 塩酸塩(参考化合物 1 9-1)

【化100】



[0222]

参考例 1 5 と同様にして、2 - メトキシエチルアミン (3.3 g) と (プロモメチル) シクロプロパン (3.0 g) から標的化合物が 1.5 g (4 1 %) 得られた。

[0223]

IR (neat) 2949, 2794, 1587, 1453, 1122,

1033 cm<sup>-1</sup>

[0224]

参考例20

N-(2-エトキシエチル)イソプロピルアミン(参考化合物20-1)

【化101】

40

30

[0225]

参考例15と同様にして、2-エトキシエチルアミン(93.8g)と臭化イソプロピル(142g)から標的化合物が70.7g(51%)得られた。

[0226]

IR (neat) 2970, 2933, 2869, 2616, 1469,

1444, 1380 cm<sup>-1</sup>

[0227]

参考例21

N- (2-ベンジルオキシエチル) イソプロピルアミン 塩酸塩(参考化合物 2 1-1) 【化 1 0 2】

[0228]

(a) 2-(N-tert-ブトキシカルボニル-N-イソプロピルアミノ) エタノー 10 ル(参考化合物 2 1-1 a)

【化103】

[0229]

2- (イソプロピルアミノ) エタノール (10.0g, 96.9mmol) のテトラヒドロフラン (60ml) 溶液に、氷冷下二炭酸ジブチル (25.0g, 116mmol) のテトラヒドロフラン (40ml) 溶液を加えた。室温で3.5時間撹拌した後、反応液に10%-クエン酸水溶液 (500ml) を加えて酢酸エチル (500ml) で抽出した。有機層を飽和食塩水 (500ml) で洗浄、無水硫酸マグネシウムで脱水した。酢酸エチルを減圧留去した後、得られた油状物をシリカゲルカラムクロマト (移動層:ヘキサン/酢酸エチル=1/1) で精製すると、標的化合物が24.0g (定量的) 得られた。

[0230]

IR (neat) 3438, 1694, 1052 cm<sup>-1</sup>

[0231]

(b) N-(2-ベンジルオキシエチル)-N-(tert-ブトキシカルボニル)イ 30 ソプロピルアミン(参考化合物 2 1 - 1 b)

【化104】

[0232]

60%水素化ナトリウム(885 mg, 22.1 mmol)の無水テトラヒドロフラン(20 ml)溶液に、氷冷下、2 ー (N ー t er t ー  $\mathcal{I}$  トキシカルボニルーN ー  $\mathcal{I}$  ソプロピルアミノ)エタノール(3.00 g, 14.8 mmol)、ベンジルブロマイド(2.6 ml, 22.1 mmol)の無水テトラヒドロフラン(30 ml)溶液を加え、60 で 4 時間撹拌した。反応液に氷冷下で水(100 ml)を加え、室温に戻し酢酸エチル(100 ml)で抽出した。有機層を飽和食塩水(100 ml)で洗浄、無水硫酸マグネシウムで脱水した。酢酸エチルを減圧留去した後、得られた油状物をシリカゲルカラムクロマト(8 動層:0 キサン/酢酸エチル= 0 g(0 ml)で精製すると、標的化合物が 0 ml)の g(0 ml)得られた。

[0233]

IR (neat) 1693, 1166, 1126, 736, 697 cm<sup>-</sup> 50.

[0234]

(c) N-(2-ベンジルオキシエチル)イソプロピルアミン 塩酸塩(参考化合物 2 1-1)

【化105】

[0235]

N-(2-ベンジルオキシエチル)-N-(tert-ブトキシカルボニル)イソプロピルアミン(1.20g, 4.09mmol)の酢酸エチル(3ml)溶液に、氷冷下で4N-塩化水素酢酸エチル溶液(3ml)を加えた。室温で5時間撹拌した後、反応液を減圧濃縮した。得られた固体をヘキサンでろ取すると、標的化合物が728mg(77%)得られた。

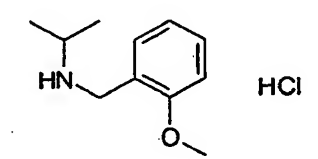
[0236]

IR (KBr) 2750 - 2600, 1127, 731, 696 cm<sup>-1</sup>

[0237]

参考例22

N-(2-メトキシベンジル) イソプロピルアミン 塩酸塩(参考化合物 2 2 - 1) 【化 1 0 6】



[0238]

[0239]

IR (KBr) 3300 - 2000, 1606, 1587, 1500, 1465, 1444, 1256 cm<sup>-1</sup>

[0240]

同様に

N-(1, 3-チアゾール-2-イルメチル) イソプロピルアミン 塩酸塩 (参考化合物 22-2)

【化107】

10

30

20

[0241]

収率:89%

IR (KBr) 3352, 2973, 2683, 2554, 2413, 1 946, 1693, 1572, 1476, 1388, 1296, 1150, 886, 781 cm<sup>-1</sup>

[0242]

同様に

N- (フラン-2-イルメチル) - N-イソプロピルアミン 塩酸塩 (参考化合物 2 2 - 3)

IR (KBr) 2952, 2774, 2573, 2426, 1587, 1 447, 1156, 937, 760 cm<sup>-1</sup>

[0243]

同様に

N- (チオフェン-2-イルメチル) - N-イソプロピルアミン 塩酸塩 (参考化合物 2 2 - 4)

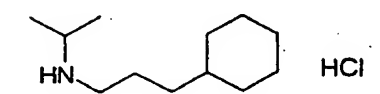
IR (KBr) 2943, 2727, 2680, 2458, 1594, 1 232, 986, 735 cm<sup>-1</sup>

[0244]

参考例 2 3

N-イソプロピル-3-シクロヘキシル-1-プロピルアミン 塩酸塩 (参考化合物 2 3 - 1)

【化108】



30

20

[0245]

(a) N-イソプロピルー3ーシクロヘキシルプロパンアミド(参考化合物 2 3 - 1 a

【化109】

40

50

[0246]

3 - シクロヘキサンプロパン酸(5.00g, 32mmol)のクロロホルム(50ml)溶液に、室温で塩化チオニル(6.0ml, 82mmol)を加えてジメチルホルムアミドを少量滴下した。室温で4時間撹拌した後、反応液を減圧濃縮した。得られた油状物の塩化メチレン(25ml)溶液に、氷冷下でイソプロピルアミン(1.70g, 29mmol)の塩化メチレン(25ml)溶液とNーメチルモルホリン(4.5ml, 40mmol)を加えた。室温で一晩撹拌した後、水(50ml)を加えて酢酸エチル(120ml)で抽出した。有機層を1N-塩酸(50ml)、0.1N-水酸化ナトリウム水溶液(50ml)、飽和食塩水(20ml)で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウム

30

40

50

で脱水した。酢酸エチルを減圧留去すると標的化合物が 6.00g (95%) 得られた。【0247】

IR (KBr) 3304, 2923, 2851, 1637, 1547, 1449 cm<sup>-1</sup>

[0248]

(b) N-イソプロピルー3-シクロヘキシルー1-プロピルアミン 塩酸塩 (参考化合物23-1)

【化110】

#### [0249]

水素化リチウムアルミニウム(1. 40g, 38 m m o 1)のジェチルエーテル(75 m l)溶液に、氷冷下N-4ソプロピルー3ーシクロヘキシルプロパンアミド(5. 60g, 29 m m o l)のジェチルエーテル(50 m l)溶液を滴下した。室温で2. 5時間撹拌した後、氷冷下で水(1. 3 m l)、4N-水酸化ナトリウム水溶液(1. 3 m l)、水(3. 9 m l)を順次加え、室温で一晩撹拌した。反応液をろ過し、ろ液を減圧濃縮した。得られた油状物のエタノール(100 m l)溶液に、室温で2N-塩酸(28 m l)を加えた後、減圧濃縮した。得られた油状物に、エタノール、ジェチルエーテルを加えた後、不溶物をろ取した。ろ液を減圧濃縮後、得られた油状物に同様の操作を行い、不溶物をろ取した。ろ液を減圧濃縮後、得られた油状物に同様の操作を行い、不溶物をろ取した。得られた不溶物を合わせ、酢酸エチルで洗浄すると、標的化合物が 1. 20g(19%)得られた。

[0250]

IR (KBr) 3100 - 2530,  $1449 \text{ cm}^{-1}$ 

[0.251]

### 実施例1

3-アセチル-2-[2-(3-(N-ヒドロキシ-N-メチルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 1-1)

【化111]

# [0252]

3-アセチルー2-[2-(3-ブロモプロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンゾチアゾリン(497mg, 1.18mmol)、N-メチルヒドロキシルアミン塩酸塩(209mg, 2.36mmol)の無水DMF溶液(6ml)に、室温で炭酸カリウム(590mg, 4.25mmol)、ヨウ化ナトリウム(530mg, 3.54mmol)を加えた。反応液を60~70℃で3時間撹拌した後、室温に冷却し、水(50ml)を加え酢酸エチル(70ml)で抽出した。有機層を水で2回、飽和食塩水の順で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで脱水した後、酢酸エチルを減圧留去し得られる油状物をシリカゲルカラムクロマト(移動層:ヘキサン/酢酸エチル=2/1)で精製した。得られた油状物に酢酸エチル(2ml)加え、氷冷下で撹拌しながら4N-塩化水素酢酸エチル溶液(5ml)を加えた。反応液を同温で5分間撹拌後、溶媒を減圧留去した。得られた油

```
状物にヘキサン、酢酸エチルを加えて撹拌し、析出する固体をろ取し、減圧乾燥すると標
的化合物が331mg(66%)得られた。
[0253]
IR (KBr) 3416, 1672, 1499, 1466, 1381, 1
209, 1041, 750 cm<sup>-1</sup>
[0254]
同様に
3 - r + f + v - 2 - [2 - (3 - (N - (2 - t + r + v + r + v)) - N - x + v + r + r)
プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物1-2)
収率:定量的
                                                10
IR (neat) 3325, 2957, 2604, 1669, 1497,
1466, 1382, 1280, 1211, 1061, 752 cm<sup>-1</sup>
[0255]
3-アセチル-2-[2-(3-(N, N-ビス (2-ヒドロキシエチル) アミノ) プロ
ポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 1 - 3)
収率: 91%
IR (KBr) 3331, 2958, 2586, 1664, 1498, 1
467, 1369, 1318, 1279, 1244, 1213, 1049,
7 5 4 c m <sup>-</sup> .1
[0256]
                                                20
3-アセチル-2-[2-(3-(N-ベンジル-N-(2-ヒドロキシエチル) アミノ
) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 1 - 4)
収率:94%
IR (neat) 3308, 2955, 2596, 1671, 1497,
1466, 1382, 1280, 1242, 1211, 1046, 751
c m - I
[0257]
3-アセチル-2-[2-(3-(N-(シクロヘキシルメチル) -N-(2-ヒドロキ
シエチル) アミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (
化合物1-5)
                                                30
収率: 76%
IR (neat) 3305, 2930, 2601, 1672, 1497,
1466, 1382, 1279, 1211, 1052, 754
[0258]
3-アセチル-2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル)-N-(3-フェニル
プロピル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (
化合物 1 - 6)
収率:56%
IR (neat) 3306, 2952, 2588, 1672, 1497,
1466, 1280, 1243, 1211, 1048, 751 cm<sup>-1</sup>
                                                40
[0259]
3-アセチル-2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル)-N-(2-フェニル
オキシエチル) アミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸
塩 (化合物1-7)
収率:53%
IR (neat) 3306, 2955, 2582, 1668, 1598,
1497, 1466, 1430, 1382, 1280, 1211, 1049
752 cm^{-1}
[0260]
3-アセチル-2-[2-(3-(N-(シクロプロピルメチル)-N-(2-ヒドロキ
```

```
シエチル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (
化合物 1 - 8)
収率:73%
IR (neat) 3306, 2957, 2589, 1667, 1498,
1467, 1383, 1280, 1211, 1045, 754 cm<sup>-1</sup>
[0261]
3-アセチル-2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル)-N-イソプロピルア
ミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物1-9
収率:78%
                                                10
IR (neat) 3307, 2955, 2835, 1668,
1466, 1383, 1280, 1211, 1055, 752
[0262]
3-アセチル-2-[2-(3-(N-メチルアミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェ
ニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物1-10)
収率: 43%
IR (neat) 3416, 2958, 2723, 1672, 1577,
1499, 1465, 1429, 1381, 1323, 1280, 1242
, 1210, 1040, cm<sup>-1</sup>
[0263]
                                                20
3-アセチル-2-[2-(3-(N-(エトキシカルボニルメチル)-N-メチルアミ
ノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物1-11
収率:80%
IR (neat) 3400, 2941, 2460, 1748, 1673,
1497, 1467, 1381, 1279, 1211, 1048, 752
·c m - I
[0264]
3-アセチル-2-[2-(3-(N-(アミノカルボニルメチル) - N-メチルアミノ
) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 1 - 1 2)
収率:85%
IR (neat) 3324, 3152, 3010, 2958, 1685 -
1680, 1498, 1466, 1382, 1324, 1279, 124
3, 1211, 1047, 751 cm<sup>-1</sup>
[0265]
3-アセチル-2-[2-(3-(N-(N, N-ジメチルアミノカルボニルメチル) -
N-メチルアミノ) プロポキシ) - 5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (
化合物 1-13)
収率: 97%
IR (neat) 2938, 1664, 1498, 1465, 1382,
1279, 1211, 1046, 751 cm<sup>-1</sup>
[0266]
3-アセチル-2-[2-(3-(N-メトキシ-N-メチルアミノ) プロポキシ) - 5
- メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 1 - 1 4)
収率:59%
IR (KBr) 2948, 2300, 1684, 1500, 1464, 1
384, 1284, 1212, 1038, 1013, 750 cm<sup>-1</sup>
[0267]
3 - 7 セチルー2 - [2 - (3 - (N - (2 - (N, N - ジメチルアミノ) エチル) - N
ーメチルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化
                                               50
```

合物 1 - 1 5) 収率: 5 9%

IR (KBr) 2961, 2623, 1668, 1466, 1381, 1 279, 1242, 1210, 1040, 750 cm<sup>-1</sup>

[0268]

3-アセチル-2-[2-(3-(N, N-ジペンチルアミノ) プロポキシ) - 5-メトキシフェニル] ベンゾチアゾリン 塩酸塩(化合物 1-16)

収率: 91%

IR (neat) 2957, 2594, 1672, 1497, 1466, 1382, 1324, 1280, 1243, 1210, 1046, 752 cm<sup>-1</sup>

[0269]

3-アセチル-2-[2-(3-(N-ベンジル-N-(2-メチルチオエチル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 1-17) 収率:43%

IR (neat) 2952, 2455, 1672, 1497, 1466, 1381, 1280, 1211, 1044, 750 cm<sup>-1</sup>

[0270]

3-アセチル-2-[2-(3-(N-(ベンジルオキシカルボニルメチル)-N-メチルアミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンゾチアソリン 塩酸塩 (化合物 1-18)

収率:50%

IR (neat) 2581, 1749, 1673, 1279, 1211,

807, 751, 699 cm<sup>-1</sup>

[0271]

3-アセチル-2-[2-(3-(N-ヒドロキシ-N-イソプロピルアミノ) プロポキシ)-5-メトキシフェニル] ベンゾチアゾリン(化合物 1-19)

収率:67%

IR (KBr) 3187, 2864, 1681, 1574, 1500, 1465, 1379, 1217 cm<sup>-1</sup>

[0272]

実施例2

3-アセチル-2-[2-(2-(N-(エトキシカルボニルメチル)-N-メチルアミノ)エトキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 2-1)【化112】

[0273]

実施例1と同様にして、3-アセチルー2- [2-(3-ブロモエトキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン (500mg) から標的化合物が261mg (44%) 得られた。

[0274]

IR (neat) 2577, 1748, 1673, 1282, 1211,
1106, 809, 752 cm<sup>-1</sup>

10

20

30

40

- 50

30

40

[0275]

実施例3

3-アセチル-6-クロロー2- [2-(3-(N-(2-メトキシエチル) - N-n-プロピルアミノ) プロポキシ) - 5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 3-1)

【化113】

[0276]

3-アセチル-6-クロロー2- [2- (3-クロロプロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンゾチアゾリン (451mg, 1.09mmol)、N- (2-メトキシエチル) -n-プロピルアミン (259mg, 2.18mmol)の無水ジメチルホルムアミド溶液に、室温で炭酸カリウム (229mg, 1.64mmol)、ヨウ化ナトリウム (493mg, 3.27mmol)を加えた。反応液を60~70℃で3.5時間撹拌した後、室温に冷却した。水(50ml)を加え酢酸エチル(70ml)で抽出した。有機層を水で2回、飽和食塩水の順で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで脱水した後、酢酸エチルを減圧留去し得られる油状物をシリカゲルカラムクロマト(移動層:酢酸エチル)で精製した。得られる油状物にクロロホルム(2ml)を加え、氷冷下で撹拌しながら4N-塩化水素酢酸エチル溶液(5ml)を加えた。反応液を同温で5分間撹拌後、溶媒を減圧留去した。得られる油状物にエチルエーテル、酢酸エチルを加えた後、析出する固体をろ取し減圧乾燥すとる標的化合物が349mg(60%)得られた。

[0277]

IR (KBr) 2937, 2460, 1684, 1501, 1464, 1378, 1215, 1041, 811 cm<sup>-1</sup>

[0278]

同様に

3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル) - N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) - 5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 3-2)

収率:66%

IR (KBr) 3288, 2605, 1684, 1420, 1380, 1 217, 1056, 811, 745 cm<sup>-1</sup>

[0279]

3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-シクロプロピルメチル) - N-(2-ヒドロキシエチル) アミノ) プロポキシ) - 5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 3-3)

収率:60%

IR (neat) 3307, 2955, 2593, 1674, 1498, 1464, 1378, 1210, 1059, 810, 754 cm<sup>-1</sup>

[0280]

3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-シクロヘキシル-N-(2-ヒドロ 50

キシエチル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩

(化合物3-4)

収率: 48% IR (KBr) 3297, 2596, 1685, 1214, 1060, 1 043, 811 cm<sup>-1</sup> [0281] 3-アセチル-6-クロロ-2- [2-(3-(N-エチル-N-(2-ヒドロキシエチ ル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 3 - 5) 収率: 48% 10 IR (KBr) 3306, 2648, 1684, 1217, 1094, 1 040, 811 cm<sup>-1</sup> [0282] 3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(1-エチルプロピル)-N-(2 ーヒドロキシエチル) アミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩(化合物3-6) 収率:30% IR (KBr) 3288, 2971, 1683, 1497, 1464, 1 378, 1282, 1212, 1061, 810 20 [0283] 3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(3-ヒドロキシプロピル) -N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物3-7) 収率: 48% IR (KBr) 3388, 1684, 1216, 1056, 811 cm<sup>-</sup> [0284] 3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシ-2-メチルプロ ピル) - N - イソプロピルアミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソ リン 塩酸塩(化合物3-8) 30 収率:63% IR (neat) 3305, 2973, 2834, 1674, 1497, 1464, 1378, 1281, 1210, 1057, 810, 754 c·  $m - \iota$ [0285]3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル) アミノ) プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸塩(化合物3-9) 収率: 46% IR (KBr) 3368, 2952, 2831, 1684, 1500. 1 464, 1378, 1217, 1042, 814 cm<sup>-1</sup> 40 [0286] - プロピルアミノ) プロボキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 ( 化合物 3 - 1 0) 収率: 78% IR (neat) 3312, 2963, 2619, 1672, 1497, 1 463, 1377, 1210, 1045, 810, 751 cm<sup>-1</sup> [0287] 2ーメチルプロピル) アミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアゾリン

(63)塩酸塩(化合物3-11) 収率:61% IR (KBr) 3308, 2600, 1684, 1213, 1094, 1 057, 811 cm<sup>-1</sup> [0288] 3-アセチルー6-クロロー2-[2-(3-((2S)-2-ヒドロキシメチルアソラ ンー1ーイル)プロポキシ)-5-メトキシフェニル」ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合 物 3 - 1 2) 収率:60% IR (KBr) 3346, 2600 - 2500, 1684, 1215, 1041, 811 cm<sup>-1</sup> [02.89]3-アセチルー6-クロロー2-[2-(3-((2S)-2-メトキシメチルアソラン - 1 - イル)プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物  $3 - 1 \ 3$ 収率:64% IR (KBr) 3424, 2600-2400, 1676, 1210, 10 94, 1044, 810 cm<sup>-1</sup> [0290] 3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-((3S)-ヒロドキシアソラン-1-イ ル) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 3 - 1 4 ) 収率:92% IR (neat) 3306, 2956, 2594, 1673, 1498, 1463, 1378, 1211, 1044, 810, 755 c m - 1. [0291] 3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-((2S)-メトキシカルボニルアソラン - 1 - イル)プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物  $3 - 1 \ 5$  $\sqrt{30}$ 収率:82% IR (K·Br) 2545, 1747, 1678, 1236, 12.10, 1 044, 810 cm<sup>-1</sup> [0292] 3-アセチル-2-[2-(3-(N-n-ブチル-N-(2-ヒドロキシエチル)アミ ノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] - 6 - クロロベンソチアソリン 塩酸塩 (化 合物 3 - 1 6) 収率: 95% IR (neat) 3306, 2960, 2604, 1673, 1498, 1464, 1378, 1210, 1058, 810, 755 40 c m - 1 [0293]3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-シクロペンチル-N-(2-ヒドロ キシエチル) アミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物3-17) 収率: 49%

IR (neat) 3306, 2957, 2594, 1675, 1497, 1464, 1377, 1282, 1210, 1046, 810, 754 c m - 1

[0294]

3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシ-1-(ヒドロキ シメチル) エチル) アミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩(化合物3-18) 収率: 72% IR (KBr) 3315, 2950, 1680, 1500, 1464, 1 377, 1211, 1043, 809 cm<sup>-1</sup> [0295] 3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-シクロプロピル-N-(2-ヒドロ キシエチル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンゾチアソリン 塩酸塩 (化合物3-19) 10 収率:87% IR (neat) 3326, 2956, 2579, 2485, 1674, 1498, 1464, 1378, 1211, 1042, 810, 755 c m - ' [0296] 3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(1, 1-ジメチル-2-ヒドロキ シエチル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 ( 化合物 3 - 2 0) 収率:82% IR (KBr) 3210, 2958, 2865, 1679, 1501, 1 463, 1378, 1298, 1211, 1049, 808 c m - 1 [0297] 3-メチルブチル)アミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸塩(化合物 3 - 2 1) 収率:80% IR (neat) 3304, 2958, 2596, 1676, 1498, 1464, 1378, 1281, 1210, 1094, 810, 30 [0298] 3-アセチル-6-クロロ-2-[·2-(3-(N-((1S)-2-ヒドロキシ-1-イソプロピルエチル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩(化合物3-22) 収率:72% IR (neat) 3334, 2458, 1673, 1211, 1058, 1045, 810 cm<sup>-1</sup> [0299]3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-エチル-N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩(化合物3-23) 40 収率:88% [R (KBr) 2943, 2643, 1673, 1573, 1498, 1 4 6 4, 1 3 7 8 cm<sup>-1</sup> [0300] 3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-ヒドロキシ-N-イソプロピルアミ ノ)プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン (化合物 3 - 2 4) 収率: 79% IR (KBr) 3418, 2943, 2643, 1673, 1573, 1 498, 1464, 1378 cm<sup>-1</sup> [0301]50

3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-イソプロピル-N-(2-メトキシ エチル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化 合物 3 - 2 5) 収率:81% IR (neat) 2466, 1673, 1210, 1116, 810 cm<sup>-1</sup> [0302]3-アセチル-2-[2-(3-(N-ベンジル-N-イソプロピルアミノ) プロポキシ ) - 5 - メトキシフェニル] - 6 - クロロベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 3 - 2 6) 収率:89% 10 IR (neat) 2942, 2498, 1674, 1497, 1377, 1210, 1045, 810, 752 cm<sup>-1</sup> [0303] 3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-シクロヘキシル-N-イソプロピル アミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 3-27) 収率:57% IR (neat) 2939, 2487, 1674, 1497, 1464, 1377, 1210, 1052, 810, 752 cm<sup>-1</sup> [0304] 20 3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 3 - 2 8) 収率: 71% IR (KBr) 2964, 2776, 2450, 1680, 462, 1377, 1211, 1054, 811 cm<sup>-1</sup> [0305]3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-イソブチル-N-(2-メトキシエ チル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合 物 3 - 2 9) 収率:79% 30 IR (neat) 2592, 1674, 1210, 1117, 1043, 8 1 0 c m . T [0306] 3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-エチル-N-(2-メトキシエチル ) アミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 3 -30)収率:81% IR (neat) 2600 - 2400, 1674, 1210, 1114, 1046, 810 cm<sup>-1</sup> [0307]40 3-アセチル-2-[2-(3-(N-(2-ベンジルオキシエチル)-N-イソプロピ ルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] -6-クロロベンソチアソリン 塩酸 塩(化合物3-31) 収率: 73% IR (neat) 2500 - 2400, 1674, 1210, 1106, 1046, 810, 751, 700 cm<sup>-1</sup> [0308]

3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(3-ジクロヘキシルプロピル)-

N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩

酸塩 (化合物3-32)

収率:61% IR (KBr) 2922, 2608, 1676, 1498, 1464, 1 3 7 8 , · 1 2 1 0 cm<sup>-1</sup> [0309] 3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-エトキシエチル) - N-イソ プロピルアミノ)プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化 合物 3 - 3 3) IR (neat) 2600-2400 (b), 1675, 1210, 1108 . 1046, 810 cm 10 [0'310] . 2 - メトキシエチル) アミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩(化合物3-34) 収率:73% IR (neat) 2936, 2588, 1676, 1499, 1464, 1377, 1210, 1040, 810 cm<sup>-1</sup> [0311] 3-アセチル-2-[2-(3-(N, N-ビス(2-エトキシエチル) アミノ) プロポ キシ)-5-メトキシフェニル]-6-クロロベンゾチアゾリン 塩酸塩 (化合物3-3 5) 20 収率:99% IR (neat) 2973, 2878, 2459, 1674, 1498, 1464, 1378, 1210, 1118, 1047, 810, 754 c m - ' [0312] 3-アセチル-6-クロロー2- [2-(3-(N-イソプロピル-N-(2-メトキシ ベンジル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 ( 化合物 3 - 3 6) 収率: 45% IR (neat) 2941, 2506, 1675, 1605, 1590, 30 1498, 1464, 1378, 1282, 1050, 754 cm<sup>-1</sup> [0313] 3-アセチルー6-クロロー2- [2-(3-(N-イソプロビル-N-(ピリジルー2 ーイルメチル)アミノ)プロポキシ)ー5ーメトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸。 塩 (化合物3-37) 収率:64% IR (neat) 2961, 2457, 2062, 1674, 1618, 1497, 1464, 1379, 1282, 1212, 1056, 754 c m - 1 40 [0314] 3-アセチル-6-クロロー2- [2- (3- (N- (フラン-2-イルメチル) -N-イソプロピルアミノ)プロポキシ)ー5ーメトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物3-38) 収率:67% IR (neat) 2943, 2495, 1675, 1574, 1498, 1464, 1378, 1211, 810, 751 cm<sup>-1</sup> [0315]

3-アセチル-6-クロロ-2- [2- (3- (N-イソプロビル-N- (1, 3-チア

ゾールー2-イルメチル)アミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソ

リン「塩酸塩(化合物3-39)

収率:38%

IR (neat) 2941, 2496, 1668, 1574, 1498, 1465, 1378, 1282, 1210, 1054, 809 cm<sup>-1</sup>

[0316]

実施例4

3 - アセチル-2 - [2 - (3 - (N-ヒドロキシ-N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] - 5 - トリフルオロメチルベンゾチアゾリン(化合物 4 - 1)

【化114】

F F S N O N OH

20

10

[0317]

実施例3と同様にして、3-アセチル-2-[2-(3-クロロプロポキシ) -5-メトキシフェニル] -5-トリフルオロメチルベンゾチアゾリン (400mg) から標的化合物が231mg (53%) 得られた。

[0318]

IR (KBr) 3200, 2972, 1675, 1596, 1501 cm

[0319]

同様に

3 - アセチル-2 - [2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル) - N-イソプロピルア ミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] - 5 - トリフルオロメチルベンソチアソリ ン 塩酸塩(化合物 4 - 2)

収率:50%

IR (KBr) 3338, 2970, 2632, 1680, 1595, 1499, 1430, 1323 cm<sup>-1</sup>

[0320]

実施例5

3-アセチル-5-クロロ-2-[2-(3-(N-ヒドロキシ-N-イソプロビルアミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 5-1)【化 1 1 5】

40

30

40

50

#### [0321]

実施例3と同様にして、3-アセチル-5-クロロ-2- [2-(3-クロロプロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン (551mg) から標的化合物が376mg (58%) 得られた。

### [0322]

IR (neat) 2944, 2834, 1680, 1497, 1463, 1408, 1379, 1282, 1211, 754 cm<sup>-1</sup>

[0323]

同様に

3-アセチル-5-クロロ-2-[2-(3-(N-イソプロピル-N-(2-メトキシ 10 エチル)アミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸塩(化合物 5-2)

収率:87%

IR (neat) 2937, 2619, 2494, 1682, 1497, 1463, 1408, 1380, 1323, 1282, 1240, 1106, 1043, 754 cm<sup>-1</sup>

[0324]

3-アセチル-5-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル)-N-イソプロピルアミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 5-3)

収率: 92%

IR (neat) 3304, 2953, 2624, 1678, 1498, 1463, 1380, 1282, 1211, 1055, 754 cm<sup>-1</sup>

[0325]

3-アセチル-5-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル)-N-n-プロピルアミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンゾチアゾリン 塩酸塩 (化合物 5-4)

収率:65%

IR (KBr) 3347, 2965, 2624, 1680, 1499, 1464, 1379, 1283, 1211, 1053, 807

[0326]

実施例6

3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(2-(N-ヒドロキシ-N-イソプロピルアミノ)エトキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン(化合物 6-1).

【化116】

[0327]

実施例3と同様にして、3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(2-ブロモエトキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン(400mg)から標的化合物が234mg(59%)得られた。

[0328]

IR (KBr) 3233, 2971, 1679, 1592, 1574, 1495, 1463, 1378, 1210, 1052, 810, 756 cm

[0329]

3-アセチルー6-クロロー2-[2-(2-(N-(2-ヒドロキシエチル)-N-イソプロピルアミノ)エトキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 6-2)

収率: 76%

IR (neat) 3306, 2951, 2614, 1676 cm<sup>-1</sup> 10 [0330]

3 - アセチルー 6 - クロロー 2 - [2 - (2 - (N - ((1 S) - 2 - ヒドロキシー 1 - イソプロピルエチル)アミノ)エトキシ)- 5 - メトキシフェニル]ベンソチアソリン塩酸塩(化合物 6 - 3)

収率:75%

IR (neat) 3322, 2800-2600, 1674, 1210, 1095, 810 cm<sup>-1</sup>

[0331]

実施例7

3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-ヒドロキシ-N-イソプロピルアミ 2 ノ)-1-メチルプロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンゾチアソリン(化合物 7-1)

【化117】

[0332]

実施例3と同様にして、3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(1-メチル-3-パラトルエンスルホニルオキシプロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン(1.70g)から標的化合物が397mg(28%)得られた。

 $[0 \ 3 \ 3 \ 3^{*}]$ 

IR (KBr) 3280, 2975, 2935, 2835, 1679, 1 573, 1494, 1465, 1377, 1210, 810, 756 cm 40

[0334]

同様に

3-アセチル-6-クロロー2- [2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル) - N-イソプロビルアミノ) - 1-メチルプロボキシ) - 5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 7-2)

収率: 40%

IR (neat) 3317, 2975, 2630, 1677, 1574, 1495, 1465, 1377, 1209, 1040, 810 cm<sup>-1</sup>

50

実施例8

3 - アセチル-2- [2- (3- (N-イソプロピル-N- (2-メトキシエチル) アミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 8-1) 【化118】

[0336]

実施例3と同様にして、3ーアセチルー2ー[2ー(3ークロロプロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン (500mg) から標的化合物が474mg (81%) 得られた。

[0337]

IR (neat) 2934, 2834, 2454, 1674, 1577, 1498, 1466, 1380, 1279, 1210, 1116, 1044 20, 751 cm<sup>-1</sup>

[0338]

同様に

3 - アセチル-2 - [2 - (3 - (N - (2 - エトキシエチル) - N - イソプロピルアミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩(化合物 8 - 2) 収率: 76%

IR (neat) 2968, 2871, 2479, 1674, 1592, 1577, 1497, 1466 1322 cm<sup>-1</sup>

[0339]

実 施 例 9

(+) -3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-イソプロピル-N-(2-メトキシエチル)アミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸塩(化合物9-1)

【化119】

[0340]

実施例3と同様にして、(+) -3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-クロロプロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン(1.50g) から標的化合物が1.53g(80%) 得られた。

[0341]

IR (KBr) 2938, 2835, 2607, 2495, 1677, 1 50

```
499, 1465 cm<sup>-1</sup>
[0342]
同様に
(+)-3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル)
- N - イソプロピルアミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン
塩酸塩(化合物9-2)
収率: 78%
IR (neat) 3307, 2939, 2609, 1687, 1497,
 1465, 1376, 1211, 1061, 810 cm<sup>-1</sup>
 [0343]
                                                 10
 (+)-3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-エトキシエチル).-
N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩
酸塩 (化合物 9 - 3)
収率: 49%
IR (neat) 2973, 2940, 2881, 2602,
1675, 1592, 1574, 1498, 1464 cm<sup>-1</sup>
 [0344]
 (+) -3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-イソプロピル-N-(チオ
フェン-2-イルメチル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソ
リン 塩酸塩(化合物 9 - 4)
                                                 20
収率:14%
IR (neat) 2937, 2478, 1675, 1499, 1464,
1377, 1238, 1043, 809, 711 cm<sup>-1</sup>
[0345]
 (+) -3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(フラン-2-イルメチル
) - N - イソプロピルアミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン
 塩酸塩(化合物9-5)
収率:62%
IR (neat) 2970, 2471, 1677,
                                1499,
1347, 1210, 1043, 809, 747 cm<sup>-1</sup>
                                                30
[0346]
(+) -3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-((2S) -2-ヒドロキシメチ
ルアソラン-1-イル)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸
塩(化合物9-6)
収率: 36%
IR (neat) 3331, 2951, 2619, 1674, 1465,
1348, 1239, 1043, 810 cm<sup>-1</sup>
[0347]
(+) -3-アセチル-2-[2-(3-((2S)-2-アミノカルボニルアソラン-
1-イル) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] -6-クロロベンソチアソリン 塩酸
塩(化合物9-7)
収率:60%
IR (neat) 3376, 2958, 1681, 1577, 1465,
1378, 1211, 1044, 810 cm<sup>-1</sup>
[0348]
(+) -3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-((2S) -2-メトキシカルボ
ニルアソラン-1-イル) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩
酸塩(化合物9-8)
収率:71%
```

IR (neat) 2955, 2855, 2554, 1747, 1679,

```
1574, 1465, 1348, 1210, 1045, 810 cm<sup>-1</sup>
 [0349]
 (+) -3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-((2S) -2-メトキシメチル
 アソラン-1-イル)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸塩
 (化合物9-9)
 収率:70%
 IR (neat) 2940, 2836, 2610, 1676,
                                         1 5 7 4.
 1465, 1348, 1238, 1041, 810 cm<sup>-1</sup>
 [0350]
 (+) -3-アセチルー6-クロロー2- [2-(3-(N-エチルーN-イソプロピル
 アミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 9-
 10)
 収率:19%
 IR (KBr) 2962, 2640, 2492, 1677, 1500, 1
 465, 1377, 1210, 1045, 810 cm<sup>-1</sup>
 [0351]
 (+) -3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N, N-ジイソプロピルアミノ
 ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンゾチアゾリン 塩酸塩 (化合物 9 - 1 1)
 収率:10%
 IR (KBr) 2964, 2653, 1679, 1499, 1465, 1
                                                  20
 377, 1210, 1047, 810 cm<sup>-1</sup>
 [0352]
(+)-3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-イソプロピル-N-メチル
 アミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 9-
 1 2)
 収率: 74%
 IR (neat) 2965, 1681, 1498, 1465, 1376,
 1211, 1047, 810 cm<sup>-1</sup>
 [0353]
 (+) -3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-((2S) -2-ジメチルアミノ
 カルボニルアソラン-1-イル) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリ
 ン 塩酸塩(化合物9-13)
 収率:67%
 IR (KBr) 2954, 1656, 1574, 1464, 1379, 1
 159, 1042, 809 cm<sup>-1</sup>
 [0354]
 (+) -3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシ-2-メ
 チルプロピル) - N - イソプロピルアミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベン
 ゾチアゾリン 塩酸塩(化合物 9 - 1 4)
 収率:35%
                                                  40
 IR (KBr) 3331, 2957, 2639, 1676, 1499, 1
 465, 1379, 1210, 1056, 810 cm<sup>-1</sup>
 [0355]
 (+) - 3 - アセチル - 6 - クロロー 2 - [2 - (3 - (N - ヒドロキシ-N - イソプロ
 ピルアミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物
 9 - 1 5)
 収率:16%
 IR (KBr) 3347, 2942, 1678, 1499, 1465, 1
 378, 1210, 1044, 810 cm<sup>-1</sup>.
 [0356]
                                                  50
```

(+) -3-アセチルー6-クロロー2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル) -N-メチルアミノ)プロポキシ) -5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 9-16)

収率:51%

IR (KBr) 3319, 2957, 2633, 1676, 1500, 1465, 1377, 1210, 1050, 810 cm<sup>-1</sup>

[0357]

実施例10

(一) -3-アセチルー6-クロロー2-[2-(3-(N-イソプロピルーN-(2-メトキシエチル)アミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸塩(化合物10-1)

【化120】

20

30

10

[0358]

実施例3と同様にして、(-) - 3 - アセチル- 6 - クロロー 2 - [2 - (3 - クロロプロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン (1. 09g) から標的化合物が790mg (56%) 得られた。

[0359]

IR (neat) 2939, 2487, 1675, 1498, 1464, 1210, 1116, 1042, 810 cm<sup>-1</sup>

[0360]

同様に

(一) -3-アセチルー6-クロロー2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル) -N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩(化合物10-2)

収率:60%

IR (KBr) 3294, 2936, 2591, 1688, 1497, 1465, 1374, 1283, 1211, 1061, 810 cm<sup>-1</sup>

[0361]

(一) -3-アセチル-6-クロロー2- [2-(3-(N-(2-エトキシエチル) - 4 N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩 酸塩 (化合物 1 0 - 3)

収率:61%

IR (neat) 2973, 2936, 2881, 2617, 2486, 1717, 1676, 1592, 1573, 1498, 1464 cm<sup>-1</sup>

[0362]

実施例11

(+) -3-アセチルー2-[2-(3-(N-(2-エトキシエチル) -N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンゾチアゾリン 塩酸塩(化合物11-1)

【化121】

10

20

[0363]

実施例3と同様にして、(+)-3-アセチル-2-[2-(3-クロロプロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン(966mg)から標的化合物が677mg(52%)得られた。

[0364]

[0365].

同様に

(+) -3-アセチルー2-[2-(3-(N-イソプロピルーN-(2-メトキシエチル)アミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸塩(化合物11-2)

収率:95%

IR (neat) 2968, 2611, 1967, 1675, 1592,
1577, 1497, 1466, 1380, 1211, 1117, 1046
, 751 cm<sup>-1</sup>

[0366]

(+) -3-アセチルー2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル)-N-イソプロピルアミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸塩(化合物11-3)

収率: 3 7 %

IR (neat) 3321, 2963, 2621, 1672, 1592, 1497, 1382, 1211, 1047, 752 cm<sup>-1</sup>

[0367]

実施例12

3-アセチル-2-[2-(3-(N, N-ジエチルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩(化合物 1 2-1)

【化122】

40

[0368]

3ーアセチルー2ー(3ーヒドロキシー5ーメトキシフェニル)ベンゾチアソリン(70 50

Omg, 2.32mmol)トリフェニルホスフィン(609mg, 2.32mmol)の無水テトラヒドロフラン(4ml)溶液に、室温でアゾジカルボン酸ジイソプロピル(470mg, 2.32mmol)の無水テトラヒドロフラン(1ml)溶液、3-ジメチルアミノー1ープロパノール(0.35ml, 2.32mmol)の無水テトラヒドロフラン(1ml)溶液を順次加えて2日間撹拌した。反応液を濃縮後、得られる油状物をシリカゲルカラムクロマト(移動層:酢酸エチル/メタノール=20/1)で精製した。得られる油状物に酢酸エチル(2ml)を加え、氷冷下で撹拌しながら4N-塩化水素酢酸エチル溶液(5ml)を加えた。反応液を同温で10分間撹拌後、溶媒を減圧留去すると標的化合物が775mg(74%)得られた。

[0369]

10

20

30

IR (neat) 2944, 2581, 2468, 1672, 1498, 1466, 1382, 1279, 1244, 1210, 1044, 752 cm<sup>-1</sup>

[0370]

3 - アセチルー2 - [2 - (2 - (ジメチルアミノ) エトキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 1 2 - 2)

収率:62%

IR (KBr) 2967, 2370, 1676, 1496, 1464, 1 382, 1351, 1283, 1210, 1030, 754 cm<sup>-1</sup>

[0371]

実施例 1 3

3-アセチル-5-クロロ-2-[2-(3-(ジメチルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩(化合物 1 3 - 1)

【化123】

[0.372]

実施例 7 と同様にして、3 ーアセチルー 5 ークロロー2 ー (3 ーヒドロキシー 5 ーメトキシフェニル) ベンゾチアソリン (6 0 0 m g) から標的化合物が 4 0 7 m g (5 0 %) 得られた。

[0373]

40

IR (KBr) 2961, 2572, 2510, 2449, 1683, 1496, 1464, 1376, 1315, 1211, 1042, 842 cm<sup>-1</sup>

[0374]

実施例 1-4

3 - アセチルー6 - クロロー2 - [2 - (3 - (N - エトキシカルボニルメチル - N - イソプロビルアミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 1 4 - 1)

【化124】

20

[0375]

3-アセチルー6-クロロー2ー [2-(3-(N-イソプロピルアミノ)プロポキシ)ー5-メトキシフェニル]ベンゾチアゾリン(実施例3で記載の化合物)(474mg,1.08mmol)の無水ジメチルホルムアミド溶液に、室温で炭酸カリウム(299mg,2.16mmol)、プロモ酢酸エチル(0.13ml,1.13mmol)を加えた。反応液を室温で1.5時間撹拌した後、水(30ml)を加えジエチルエーテル(50ml)で抽出した。有機層を水で2回、飽和食塩水の順で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで脱水した。ジエチルエーテルを減圧留去し、得られる油状物をシリカゲルカラムクロマト(移動層:ヘキサン/酢酸エチル=1/1)で精製した。得られる油状物にメタノール(2ml)を加え、氷冷下で撹拌しながら10%-塩化水素メタノール溶液(5ml)を加えた。反応液を同温で5分間撹拌後、溶媒を減圧留去すると、標的化合物が54mg(90%)得られた。

[0376]

IR (neat) 3406, 2942, 2458, 1747, 1674, 1498, 1464, 1378, 1210, 1042, 810, 753 cm  $^{-1}$ 

[0377]

実施例 1 5

2- [2-(3-(N-(2-アセトキシエチル)-N-イソプロピルアミノ) プロポキシ)-5-メトキシフェニル]-3-アセチル-6-クロロベンソチアソリン 塩酸塩 (30化合物 15-1)

【化125】

40

[0378]

3 - アセチルー6 - クロロー2 - [2 - (3 - (N - (2 - ヒドロキシエチル) - N - イソプロピルアミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] ベンゾチアゾリン 塩酸塩 (300 mg, 0.58 mmol) のピリジン (0.47 ml, 5.80 mmol) 溶液に、氷冷下で無水酢酸 (0.26 ml, 2.91 mmol) を加えた後、室温で2時間撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (50 ml) を加え、酢酸エチル (50 ml) で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水 (50 ml) で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで脱水した後、酢酸エチルを減圧留去した。得られた油状物を酢酸エチル (1 m

20

30 .

40

50

1) に溶解した後、氷冷下で4N-塩化水素酢酸エチル溶液(0.5ml)を加えた。反応液を減圧濃縮すると、標的化合物が277mg(92%)得られた。

[0379]

IR (neat) 2604, 1745, 1676, 1211, 1050,

8 1 0 cm<sup>-1</sup>

[0380]

実施例16

3-アセチル-6-クロロー2-[2-(3-((2S)-2-アセトキシメチルアソラン-1-イル)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸塩 (化合物 16-1)

【化126】

CI S N O N O HCI

[0381]

実施例15と同様にして、3-アセチルー6-クロロー2-[2-(3-((2S)-2-)-ヒドロキシメチルアソラン-1-イル)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンゾチアゾリン(500mg)から標的化合物が556mg(95%)得られた。

[0382]

IR (KBr) 2594, 1745, 1676, 1210, 1045, 8 10 cm<sup>-1</sup>

[0383]

実施例17

2 - [2-(3-(N-アセトキシ-N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル] - 3 - アセチルー 6 - クロロベンゾチアゾリン パラトルエンスルホン酸塩(化合物 1 7 - 1)

【化127】

[0384]

実施例15と同様にして、3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-ヒドロキシ-N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン(300mg) から標的化合物が266mg(60%) 得られた。

[0385]

IR (KBr) 3700 - 2000, 1805, 1722, 1679,

1573, 1499, 1464 cm<sup>-1</sup>

[0386]

実施例18

3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-イソプロピル-N-(2-フェニルカルボキシエチル)アミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアゾリン塩酸塩(実施例18-1)

【化128】

[0387]

[0388]

IR (neat) 2456, 1721, 1674, 1272, 1210,

1110, 1044, 810, 754, 712 cm<sup>-1</sup>

[0389]

同様に

3-アセチルー2-[2-(3-(N-(2-tert-ブチルカルボニルオキシエチル)-N-イソプロピルアミノ) プロポキシ) <math>-5-メトキシフェニル]-6-クロロベンソチアソリン 塩酸塩(化合物 <math>18-2)

収率:定量的

IR (neat) 2494, 1730, 1678, 1465, 1282,

1158, 1045, 811 cm<sup>-1</sup>

40

[0390]

実施例19

3-アセチル-6-クロロ-2-[2-(3-(N-イソプロピル-N-(2-メトキシアセトキシエチル)アミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンゾチアソリン塩酸塩(化合物19-1)

【化129】

30

40

50

[0391]

[0392]

IR (neat) 2477, 1757, 1676, 1281, 1127, 1043, 810 cm<sup>-1</sup>

[0393]

実施例20

3 - アセチル-6 - クロロー2 - [2 - (3 - (N - イソプロピルー (N - (2 - メトキシメチルオキシエチル))アミノ)プロポキシ) - 5 - メトキシフェニル]ベンゾチアゾリン(化合物 2 0 - 1)

[化130]

[0394]

3-アセチルー6-クロロー2-[2-(3-(N-(2-ヒドロキシエチル)-N-イソプロピルアミノ)プロポキシ)-5-メトキシフェニル]ベンソチアソリン 塩酸塩(235mg, 0.46mmol)の塩化メチレン(2.0ml)溶液に、氷冷下でN, N-ジイソプロピルエチルアミン(0.18ml, 1.01mmol)、クロロジメチルエーテル(0.05ml, 0.55mmol)を加えた。室温で3.5時間撹拌した後、反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(50ml)を加え、酢酸エチル(50ml)で抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水(50ml)で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで脱水した後、酢酸エチルを減圧留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマト(移動層

: クロロホルム/メタノール=20/1) で精製すると、標的化合物が124 mg (52%) 得られた。

[0395]

IR (neat) 1682, 1234, 1151, 1108, 1043,

8 1 0 c m

[0396]

同様に

3-アセチル-6-クロロ-2- [2-(3-(N-イソプロピル-N-(2-(2-メトキシエトキシメトキシ) エチル) アミノ) プロポキシ) -5-メトキシフェニル] ベンソチアソリン(化合物 2 0 - 2)

収率:71%

IR (neat) 1681, 1210, 1161, 1044, 810 cm

[0397]

[製剤例]

本化合物の一般的な製剤例を以下に示す。

[0398]

1)錠剤

処方1 100mg中

本発明化合物

66.4 mg

· 乳糖 - トウモロコシデンプン

2 0 m g

カルボキシメチルセルロースカルシウム

6 m g

1 m g

ヒドロキシプロピルセルロース

4 m g 0 . 6 m g

ステアリン酸マグネシウム

[0399]

上記処方の錠剤に、コーティング剤(例えば、ヒドロキシプロビルメチルセルロース、マクロゴール、シリコン樹脂等通常のコーティング剤)2mgを用いてコーティングを施し、目的とするコーティング錠を得る(以下の処方の錠剤も同じ)。また、本発明化合物および添加物の量を適宜変更することにより、所望の錠剤を得ることができる。

[0400]

2) カプセル剤

処方1 150 m.g 中

本発明化合物

5 m g

乳糖

1 4 5 m g

[0401]

本発明化合物と乳糖の混合比を適宜変更することにより、所望のカブセル剤を得ることができる。

[0402]

[薬理試験]

40

50

10

20

30

1. G T P 結合活性測定系における κ オピオイド受容体アゴニスト活性試験

[0403]

(インキュベーション用緩衝液の調製)

N-2-ヒドロキシエチルピペラジン-N'-2-エタンスルホン酸(HEPES, 4.77g)、塩化マグネシウム・六水和物(2.03g)、塩化ナトリウム(5.84g

)、エチレンジアミン二酢酸・二ナトリウム塩(EDTA・2Na, O.37g)、D L-ジチオスレイトール(DTT, O.15g)およびウシ血清アルブミン(BSA,

1.0g)を超純水に溶解し、水酸化ナトリウムにてpHを7.4とした後、さらに超純水を加えて全量1Lとし、インキュベーション用緩衝液を調製した。

[0404]

(10%ジメチルスルホキシドーインキュベーション用緩衝液の調製)

ジメチルスルホキシド(DMSO)1容量に対してインキュベーション用緩衝液9容量を加え、10%DMSO-インキュベーション用緩衝液を調製した。

[0405]

(50 m M トリスー塩酸緩衝液の調製)

トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン塩酸塩(TRIZA-HCl, 6.6.1g)およびトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン(TRIZA-Base, 9.7g)を超純水にて溶解した後、全量10Lとし、50mMトリスー塩酸緩衝液(pH7.4)を調製した。

[0406]

( κ 受容体膜標品の調製)

氷冷下、ヒトκオピオイド受容体膜標品(100unit/ml)をインキュベーション用緩衝液にて60倍に希釈した。尚、この膜標品は氷冷下にて保存した。

[0407]

(被験化合物溶液の調製)

被験化合物を100% DMSO溶液に溶解し、 $10^{-3}$  M被験化合物溶液とした後、この $10^{-3}$  M被験化合物溶液にインキュベーション用緩衝液を加えて、 $10^{-4}$  M被験化合物溶液とした。次いで、この $10^{-4}$  M被験化合物溶液に10% ジメチルスルホキシドーインキュベーション用緩衝液を加え、 $10^{-5}$  M、 $10^{-6}$  M、 $10^{-7}$  M、 $10^{-8}$  M または  $10^{-9}$  Mの被験化合物溶液を調製した。

[0408]

(陽性対照薬((-)-U-50488)溶液の調製)

本試験において、κオピオイド受容体アゴニストとして知られている薬物 (-) - U 5 0 4 8 8 (J. Pharmacol. Exp. Ther., 224, 7-12 (1983))を陽性対照薬として用いた。

[0409]

(一) -U-50488を100%DMSO溶液に溶解し、10<sup>-3</sup> M陽性対照薬溶液とした後、この10<sup>-3</sup> M陽性対照薬溶液にインキュベーション用緩衝液を加え、10<sup>-4</sup> M破験化合物溶液とした。次いで、この10<sup>-4</sup> M陽性対照薬溶液に10%DMSO-インキュベーション用緩衝液を加え、10<sup>-6</sup> M陽性対照薬溶液を調製した。

[0410]

(グアノシン5'-ニリン酸(GDP)溶液の調製)

G D P を超純水に溶解し、 $10^{-3}$  M G D P 溶液とし、この $10^{-3}$  M G D P 溶液にインキュベーション用緩衝液を加え、 $10^{-5}$  M G D P 溶液を調製した。

[0411]

(放射性標識試薬の調整)

10<sup>-3</sup> Mの[<sup>35</sup> S] G T P y S に インキュベーション用 緩衝液を加え 希釈し、 10<sup>-9</sup> M 放射性標識試薬を調製した。

[0412]

(試験方法)

1. ガラス管にインキュベーション用緩衝液(50μl)、10mMGDP溶液(50μl)、κオピオイド受容体膜標品(300μl)、被験化合物溶液および [<sup>3 5</sup> S] G T P γ S (50μl) を加えた後、30℃で60分間インキュベーションした。

[0413]

2. これに 5 0 m M トリスー塩酸緩衝液 (p H 7. 4) を加えて反応を停止し、G F / B :



10

20

30

フィルターを用いて吸引濾過した後、GF/Bフィルター上を50mMトリスー塩酸緩衝液(3ml)で3回洗浄した。

## [0414]

3. GF/Bフィルターを風乾した後、オートマチックディスペンサーを用いて、GF/Bフィルター上の残渣部分をくり抜き、バイアルに入れた。

#### [0415]

4. そのバイアルにシンチゾールEX-H(5 ml)を加え、サンプル溶液とした後、サンプル溶液中の放射活性を液体シンチレーションカウンターを用いて、1分間測定した。なお、放射活性はCPM(counts per minute)で表した。

# [0416]

(κオピオイド受容体アゴニスト活性の計算式)

κオピオイド受容体に対する被験化合物のアゴニスト活性は、 $10^{-6}$  Mの (-) - U  $50^{-1}$  0 4 8 8 の  $[3^{-5}$  S] G T P  $\gamma$  S 結合を 100 % とした時の  $[3^{-5}$  S] G T P  $\gamma$  S 結合% として表した。すなわち、次式により  $[3^{-5}$  S] G T P  $\gamma$  S 結合を算出した。

## [0417]

[<sup>3 5</sup> S] G T P γ S 結合% = [被験化合物の[<sup>3 5</sup> S] G T P γ S 結合(c p m) - 溶媒の[<sup>3 5</sup> S] G T P γ S 結合(c p m)] / [陽性対照薬(10<sup>-6</sup> M (-) - U 5 0 4 8 8) の[<sup>3 5</sup> S] G T P γ S 結合(c p m) - 溶媒の[<sup>3 5</sup> S] G T P γ S 結合(c p m)] × 1 0 0

## [0418]

#### (試験結果)

以下に試験結果の一例として、被験化合物(化合物 3 - 2、化合物 3 - 1 1、化合物 3 - 1 2、化合物 3 - 1 4、化合物 3 - 2 5、化合物 3 - 3 3、化合物 3 - 3 8、化合物 4 - 2、化合物 5 - 3、化合物 7 - 2、化合物 8 - 1、化合物 9 - 1、化合物 9 - 2、化合物 9 - 2、化合物 9 - 2、化合物 9 - 1、化合物 1 0 - 3、化合物 1 1 - 2、化合物 9 - 1 6、化合物 1 0 - 1、化合物 1 0 - 2、化合物 1 0 - 3、化合物 1 1 - 1、化合物 1 1 - 3、化合物 2 0 - 1 および化合物 2 0 - 2)を 1 0 - 9 Mとした時の [ 3 5 S ] G T P y S 結合(κオピオイド受容体アゴニスト)活性(%)を表1に示す。

# [0419]

#### 【表 1

30

10

被験化合物	[35S]GTPγS結合%
化合物 3 - 2	66.5
化合物 3 - 1 1	53.7
化合物 3 - 1 2	75.6
化合物 3-14	59.8
化合物 3 - 2 5	67.9
化合物 3 - 3 3	75.8
化合物3-38	58.4
化合物 4-2	65.1
化合物 5 - 3	51.2
化合物7-2	62.9
化合物 8 - 1	103.0
化合物 9 - 1	93.2
化合物 9 - 2	103.9
化合物 9 - 3	117.5
化合物 9 - 4	72.1
化合物 9 - 5	132.5
化合物 9 - 1 0	116.8
化合物 9 - 1 1	55.0
化合物 9 - 1 2	107.9
化合物 9 - 1 6	57.2
化合物10-1	50.5
化合物 1 0 - 2	65.8
化合物10-3	55.7
化合物 1 1 - 1	66.8
化合物 11-3	85.1
化合物20-1	65.1
化合物20-2	50.5

20

30

# [0420]

(上記試験結果は、デュプリケイト1回試験の平均値)

上記表 1 に示したとおり、本化合物は優れた κ オピオイド受容体アゴニスト活性 (作用) を示した。

# [0421]

2. マウス酢酸ライシング法による抗侵害刺激作用試験

薬物の鎮痛効果を評価する方法として、Anderson et al.によるマウス酢酸ライシング法が汎用されている(Fed. Proc., 18, 412(1985))。そこで、このマウス酢酸ライシング法を用いて、被験化合物の抗侵害刺激作用試験を行い、被験化合物の鎮痛効果を評価検討した。

40

#### [0422]

- (0.7%酢酸溶液の調製)
- 99.7%酢酸に生理食塩水を加え、0.7%酢酸溶液とした。

# [042.3]

(実験方法)

被験化合物(30mg/kg)の経口投与20分後に0.7%酢酸溶液をマウス体重10g当たり0.1mlの割合で腹腔内投与した。ついで、酢酸投与後、10分から20分の間に発現するライシング回数をカウントすることで抗侵害刺激作用を測定した。

## [0424]

阻害率は、次式により算出した。

# [0425]

被験化合物の抗侵害刺激作用は、Venhicle群のライシング回数に対する阻害率で表し、次式により算出した。

# [0426]

阻害率(%) = [1-(薬物投与群のライシング回数/Vehicle群のライシング回数)]×100

## [0427]

#### (試験結果)

以下に試験結果の一例として、被験化合物(化合物3-2、化合物3-25、化合物3-3、化合物5-3、化合物7-2、化合物9-1、化合物9-2、化合物、化合物9-3、化合物11-1、化合物20-1および化合物20-2)の抗侵害刺激作用を(Vehicle群のライシング回数に対する阻害率(%))を表2に示す。

## [0428]

# 【 表 2 】

被験化合物	阻害率(%)
化合物3-2	76.1
化合物 3 - 2 5	91.0
化合物 3 - 3 3	99.5
化合物 5 - 3	51.6
化合物 7 - 2	70.0
化合物 9-1	97.7
化合物 9 - 2	81.2
化合物 9-12	57.8
化合物 9 - 3	100.0
化合物 1 1 - 1	98.3
化合物20-1	94.8
化合物20-2	81.7

# [0429]

(上記試験結果は、7例の平均値)

上記表 2 に示したとおり、本化合物はマウス酢酸ライシング法を用いた抗侵害刺激作用試験において、優れた抗侵害刺激作用を発揮した。

# [ 0 4 3 0 ]

# 【発明の効果】

2 - フェニルベンゾチアゾリン誘導体またはその塩類(本化合物)は、優れたκオピオイド受容体アゴニスト活性および抗侵害刺激作用を有している。よって、本化合物は、疼痛、掻痒などの治療剤として特に有用である。

20

# フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

FI

テーマコード (参考)

A 6 1 P 43/00 C 0 7 D 417/12

A 6 1 P 29/00 1 0 1 A 6 1 P 43/00 1 0 5

// C 0 7 M 7:00

C 0 7 D 417/12

C 0 7 M 7:00

(72) 発明者 本田 崇宏

大阪府大阪市東淀川区下新庄三丁目9番19号 参天製薬株式会社内

(72)発明者 丹羽 昌史

大阪府大阪市東淀川区下新庄三丁目9番19号 参天製薬株式会社内

(72) 発明者 塚原 八重子

大阪府大阪市東淀川区下新庄三丁目9番19号 参天製薬株式会社内

(72) 発明者 藤村 健一

大阪府大阪市東淀川区下新庄三丁目9番19号 参天製薬株式会社内

(72) 発明者 河野 慎一

兵庫県芦屋市山芦屋町8-15

Fターム(参考) 4C063 AA01 BB08 CC62 DD03 EE01

4C086 AA01 AA02 AA03 BC84 GA07 GA10 MA01 MA04 NA14 ZA08 ZA89 ZB15 ZB21